(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1 MIN BONDO I DINI KANDINI KANDANI K

(43) 国際公開日 2001 年9 月13 日 (13.09.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/66737 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/12, C07K 16/18, A61K 39/395, 38/03, A61P 35/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/01912

(22) 国際出願日:

2001年3月12日(12.03.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

09/523,095 2000 年3 月10 日 (10.03.2000) US 特願2000-115246 2000 年4 月17 日 (17.04.2000) JP 特願 2000-321822

2000年10月20日(20.10.2000) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間五丁目 5番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福島 直 (FUKUSHIMA, Naoshi) [JP/JP]. 土屋政幸 (TSUCHIYA, Masayuki) [JP/JP]. 大枝匡義 (OH-EDA,

Masayoshi) [JP/JP]. 宇野慎介 (UNO, Shinsuke) [JP/JP]. 菊地康文 (KIKUCHI, Yasufumi) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県御殿場市駒門一丁目135番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 高木千嘉, 外(TAKAGI, Chiyoshi et al.); 〒 102-0083 東京都千代田区麹町一丁目10番地 麹町広洋ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

/続葉有/

- (54) Title: POLYPEPTIDE INDUCING APOPTOSIS
- (54) 発明の名称: アポートシスを誘起するポリペプチド
- (57) Abstract: A reconstituted polypeptide characterized by inducing apoptosis in nuclear blood cells having integrin associated protein (IAP) without causing the agglutination of erythrocytes. This reconstituted polypeptide contains at least two H chain V domains and at least two L chain V domains of a monoclonal antibody which induces apoptosis in nuclear blood cells having IAP. This reconstituted polypeptide is useful as a remedy for blood diseases such as leukemia.
- (57) 要約:

本発明は、Integrin Associated Protein (IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさない特性を有する、再構成ポリペプチドに関する。この再構成ポリペプチドは、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む。当該再構成ポリペプチドは、白血病等の血液疾患の治療薬として有用である。

01/66737 A1

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明 細 書 アポトーシスを誘起するポリペプチド

技術分野

本発明は、Integrin Associated Protein (IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさない特性を有する再構成ポリペプチドに関する。さらに詳しくは、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む再構成ポリペプチドに関する。当該再構成ポリペプチドは、白血病等の血液疾患の治療薬として有用である。

背景技術

10

- 15

20

25

特願平9-67499号公報は、脾臓間質細胞を識別し得る特定の抗体を開発することを目標として当該脾臓間質細胞株を感作抗原とするモノクローナル抗体の作製を試み、抗原としてマウス Integrin Associated Protein (マウス I A P) を認識する新規モノクローナル抗体の取得を記載している。また、特願平9-67499号公報は、モノクローナル抗体が骨髄系細胞にアポトーシスを誘起する特性を有することを開示している。

WO99/12973は、ヒトの Integrin Associated Protein (以下ヒトI APとする; J. Cell Biol., 123, 485-496, 1993 にアミノ酸配列及び塩基配列が記載; Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, 1995)を抗原とするモノクローナル抗体であって、当該ヒトIAPを有する有核血液細胞(骨髄系細胞及びリンパ球)にアポトーシスを誘起させる特性を有するモノクローナルMABLー1抗体、MABLー2抗体、これを産生するハイブリドーマ、MABLー1(FERM BP-6101)を記載している。

特願平11-63557号公報は、ヒトIAPを抗原とするモノクローナル抗体から、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有す

る一本鎖のF v 領域を有する一本鎖F v を得たことを開示している。

しかし、IAPを抗原とするモノクローナル抗体の投与は、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するものの、in vitro で赤血球の凝集作用もたらす。これは、IAPを抗原とするモノクローナル抗体を多量に生体内に投与した場合、赤血球の凝集という弊害が生じる可能性があることを示唆するものである。

発明の開示

5

10

25

本発明の課題は、Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性が向上し、且つ赤血球の凝集が低減されたか又は全く生じない再構成ポリペプチドを提供することである。また、本発明の他の課題は、前記得られた Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する物質を含有する血液疾患治療薬を提供することである。

びって、本発明は、Integrin Associated Protein (IAP) に結合し、IAP を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさない再構成ポリペプチドに関する。

本発明はまた、改変抗体である再構成ポリペプチドに関する。

改変抗体は、IAP(好ましくはヒトIAP)を有する有核血液細胞にアポト 20 ーシスを誘起するモノクローナル抗体(例えば、MABL-1抗体、MABL-2抗体など)のL鎖V領域及びH鎖V領域を含み、IAP(好ましくはヒトIA P)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさな い再構成ポリペプチドであればいかなるものでもよい。さらに本発明には、この V領域のアミノ酸配列の一部を改変した再構成ポリペプチドも包含される。

本発明はまた、前記再構成ポリペプチドのヒト型化に関するものであり、ヒト型化再構成ポリペプチドはヒト型化H鎖V領域及び/又はヒト型化L鎖V領域を含む。詳細には、ヒト型化再構成ポリペプチドは、ヒトモノクローナル抗体L鎖V領域のフレームワーク領域(FR)とマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域

15

20

25

のCDRを含むヒト型化L鎖V領域及び/又はヒトモノクローナル抗体H鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含むヒト型化H鎖V領域から構成される。この場合、CDRおよびFRのアミノ酸配列を一部改変(例えば、欠失、置換又は付加)してもよい。

さらに本発明は、ヒトモノクローナル抗体L鎖C領域とマウスモノクローナル 抗体のL鎖V領域及び/又はヒトモノクローナル抗体H鎖C領域とマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域を含んで成る、IAP(好ましくはヒトIAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する再構成ポリペプチドに関する。

本発明はまた、上記マウスCDRに相当する、マウス以外の哺乳動物(例えば、ヒト、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)のモノクローナル抗体由来のCDR、 又は当該CDRを含有するH鎖V領域及びL鎖V領域を含んで成る、IAP(好ましくはヒトIAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する再構成ポリペプチドに関する。そのようなCDR、H鎖V領域及びL鎖V領域には、例えばトランスジェニックマウス等から作製されたヒトモノクローナル抗体由来のCDR、該CDRを含有するヒトモノクローナル抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域も包含される。

本発明はまた、前記種々の再構成ポリペプチドをコードするDNA、該DNA を含んで成る組換えベクターを製造する遺伝子工学的方法に関する。

本発明はまた、該組換えベクターにより形質転換された宿主に関する。宿主は、 例えばヒト細胞、マウス細胞などの動物細胞、又は大腸菌、枯草菌、酵母などの 微生物である。

本発明はまた、上記の宿主を培養し、培養物から再構成ポリペプチドを採取することを特徴とする、再構成ポリペプチドの製造方法に関する。

さらに本発明は、一本鎖Fvを産生する宿主動物細胞を無血清培地で培養して 該培地中に一本鎖Fvを分泌させ、該培地中で形成された一本鎖Fvのダイマー を精製することを特徴とする一本鎖Fvのダイマーの製造方法に関する。

本発明はまた、前記得られた Integrin Associated Protein (IAP) を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する再構成ポリペプチドを有効成分として

10

15

20

25

含有する血液疾患治療薬に関する。本発明の血液疾患治療薬は、例えば急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性リンパ性白血病、成人 T細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia 等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin病、非 Hodgkin リンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群、真性多血症などの血液疾患の治療に有用である。

本発明の再構成ポリペプチドは、好ましくはモノクローナル抗体に由来するH 鎖V領域を2つ及びL鎖V領域を2つ含む。当該再構成ポリペプチドの構成としては、好ましくは1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー又は2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含むポリペプチドとすることができる。該再構成ポリペプチド中において、H鎖およびL鎖のV領域は、1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーを介して連結されているのが好ましい。これらの再構成ポリペプチドは、モノクローナル抗体の可変領域を含有し、且つ相補性決定領域(complementarity determining region;以下CDRとする)を保存し、もとのモノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する。

H鎖V領域

本発明において、モノクローナル抗体に由来するH鎖V領域には、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体中のH鎖V領域又はそのH鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したH鎖V領域、好ましくはヒトIAPを認識し、且つIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体中のH鎖V領域又はそのH鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したH鎖V領域が包含されるが、MABL-1抗体及びMABL-2抗体に由来するH鎖V領域又はそのH鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したH鎖V領域がより好ましい。さらに好ましくは、ヒトモノクローナル抗体H鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含むヒト型化H鎖V領域である。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、前記マウスモノクローナル抗体のH鎖V領域に相当するヒトモノクローナル抗体由来のH鎖V領域も用いることができる。また、本発明のH鎖V領域には、前記H鎖V領域の断片であって、抗

原結合性を保持する領域も包含される。

L鎖V領域

本発明におけるL鎖V領域には、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体中のL鎖V領域又はそのL鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したL鎖V領域、好ましくはヒトIAPを認識し、且つIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体中のL鎖V領域又はそのL鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したL鎖V領域が包含されるが、MABL-1抗体及びMABL-2抗体に由来するL鎖V領域又はそのL鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したL鎖V領域がより好ましい。さらに好ましくは、ヒトモノクローナル抗体L鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域のCDRを含むヒト型化L鎖V領域である。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、前記マウスモノクローナル抗体のL鎖V領域に相当するヒトモノクローナル抗体由来のL鎖V領域も用いることができる。また、本発明のL鎖V領域には、前記L鎖V領域の断片であって、抗原結合性を保持する領域も包含される。

相補性決定領域(CDR)

20

25

L鎖及びH鎖の各V領域は抗原結合部位を形成し、L鎖及びH鎖上の可変領域は共通性のある比較的保存された4個のフレームワークと3個の超可変又は相補佐決定領域(CDR)により連結されている(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」 US Dept. Health and Human Services, 1983)。

前記4個のフレームワーク領域(FR)の多くの部分はβーシート構造をとり、その結果3個のCDRはループを形成し、CDRは場合によりβーシート構造の一部分を形成することもある。3個のCDRはFRによって相互に立体的に非常に近い位置に保持され、そして対をなす領域の3個のCDRと共に抗原結合部位の形成に寄与する。

これらのCDR領域は、得られた抗体のV領域のアミノ酸配列と既知抗体のV領域の既知アミノ酸配列とを照合することによって、Kabat, E. A. ら、

「Sequences of Proteins of Immunological Interest」の経験則から見出すこと ができる。

一本鎖Fv

10

15

20

ー本鎖Fvは、モノクローナル抗体に由来する、連結したH鎖V領域及びL鎖 V 領域を含むポリペプチドのモノマーであり、得られる一本鎖 F v はもとのモノ 5 クローナル抗体の可変領域を含有し、相補性決定領域を保存するため、もとのモ ノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する(特願平11-635 57号公報)。さらに、本発明の一本鎖Fvにおいて、前記可変領域および/また はCDRの一部またはそのアミノ酸配列の一部を改変(例えば、欠失、置換又は 付加)することができる。本発明の一本鎖Fvを構成するH鎖V領域及びL鎖V 領域は上述したものであり、H鎖V領域とL鎖V領域を直接又はリンカー、好ま しくはペプチドリンカーを介して連結することができ、その構成としては、[H鎖 V領域] - [L鎖V領域]、[L鎖V領域] - [H鎖V領域] のいずれでもよい。 本発明においては、これら一本鎖Fvはダイマー、トリマー又はテトラマーを形 成させ、本発明の再構成ポリペプチドとすることができる。

一本鎖再構成ポリペプチド

本発明の2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本鎖再構成 ポリペプチドは、上述のような2つ以上のH鎖V領域とL鎖V領域をそれぞれ含 有する。このポリペプチドにおいて各領域は、該一本鎖再構成ポリペプチドが特 定の立体構造、具体的には一本鎖Fvのダイマーが構成する立体構造を模倣し得 るよう配置させる必要があり、例えば

[H鎖V領域] - [L鎖V領域] - [H鎖V領域] - [L鎖V領域] 又は

[L鎖V領域] — [H鎖V領域] **—** [L鎖V領域] — [H鎖V領域] の順序で各領域が配置され、これらの領域はペプチドリンカーを介して連結され 25 る。

リンカー

本発明において、H鎖V領域とL鎖V領域とを連結するリンカーとしては、遺

伝子工学により導入し得る任意のペプチドリンカー、又は合成化合物リンカー、 例えば、Protein Engineering, 9(3), 299-305, 1996 に開示されるリンカーを用 いることができる。例えば、ペプチドリンカーの場合:

Ser

5 Gly·Ser

15

20

25

Gly · Gly · Ser

Ser · Gly · Gly

Gly Gly Gly Ser

Ser Gly Gly Gly

10 Gly · Gly · Gly · Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly

Glv·Glv·Glv·Glv·Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly · Gly

Gly · Gly · Gly · Gly · Gly · Ser

Ser·Gly·Gly·Gly·Gly·Gly·Gly

(Gly·Gly·Gly·Gly·Ser)n

 $(Ser \cdot Gly \cdot Gly \cdot Gly \cdot Gly)n$

[nは1以上の整数である]を挙げることができる。リンカーペプチドの長さは、通常1~15アミノ酸であるが、好ましくは2~12アミノ酸、より好ましくは3~10アミノ酸である。これらのリンカーを導入する方法は本発明の再構成ポリペプチドをコードするDNAの構築方法の説明において述べる。

本発明における合成化学物リンカー(化学架橋剤)は、ペプチドの架橋に通常用いられている架橋剤、例えばN-ヒドロキシスクシンイミド(NHS)

ジスクシンイミジルスベレート (DSS)、ビス (スルホスクシンイミジル) スベレート (BS³)、ジチオビス (スクシンイミジルプロピオネート) (DSP)、ジチオビス (スルホスクシンイミジルプロピオネート) (DTSSP)、エチレングリコールビス (スクシンイミジルスクシネート) (EGS)、エチレングリコールビス (スルホスクシンイミジルスクシネート) (スルホーEGS)、ジスクシンイ

ミジル酒石酸塩(DST)、ジスルホスクシンイミジル酒石酸塩(スルホーDST)、ビス [2-(スクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル] スルホン(BSOCOES)、ビス [2-(スルホスクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル] スルホン (スルホーBSOCOES) などであり、これらの架橋剤は市販されている。

特に、一本鎖Fvのダイマーを形成させる場合、宿主細胞で産生された一本鎖モノマーを培地等の溶液中で、20%以上、好ましくは50%以上、さらに好ましくは80%以上、最も好ましくは90%以上ダイマー化するのに適したリンカーを選択することが好ましく、具体的には2~12アミノ酸、より好ましくは3~10アミノ酸、またはこれに相当する他のリンカーが好ましい。

再構成ポリペプチドの製造

10

15

20

25

ヒトIAPを有する細胞に結合する再構成ポリペプチドは、ヒトIAPに対するモノクローナル抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とを前述のリンカーを介して連結することにより得られる。一本鎖Fvの例として、MABL-1抗体に由来するH鎖V領域とL鎖V領域を有するものをMABL1-scFv、MABL-2抗体に由来するH鎖V領域とL鎖V領域を有するものをMABL2-scFvとする。

これらの再構成ポリペプチドを製造するにあたり、該ポリペプチドが分泌性であることを所望する場合は、そのNー末端にシグナルペプチドを付加することができる。また、該ポリペプチドの効率的精製のために、ポリペプチド精製において有用である公知の配列、例えばFLAG配列などを挿入することができる。この場合、抗FLAG抗体を用いてポリペプチドを効率よく精製することができる。本発明の再構成ポリペプチドを作製するためには、再構成ポリペプチドをコードするDNA、即ち一本鎖FvをコードするDNA又は再構成ポリペプチドモノマーをコードするDNAを得る必要がある。これらのDNAは、すでに詳細に説明したMABL1ーscFv及び/又はMABL2ーscFvのH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAを用いて、又はこれらのDNAを鋳型とし、その配列内の所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を、その両端を規定するプ

15

20

25

ライマー対を用いるPCR法により増幅することにより得ることができる。

各V領域について、アミノ酸配列の一部改変を所望する場合には、PCR法を用いる公知の方法によって1又は数個のアミノ酸が改変された、即ち1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列を有するV領域を得ることができる。特定の抗原に対して十分に活性がある再構成ポリペプチドを作製するために、PCR法を用いる公知の方法によって前記V領域のアミノ酸配列の一部を改変することが望ましい。

PCRに用いるプライマーを決定するにあたり、前記MABL-1抗体及び/ 又はMABL-2抗体のH鎖及びL鎖のタイピングをして両鎖の型を決める必要 があるが、MABL-1抗体は κ 型L鎖及び γ 1型のH鎖を有し、MABL-2 抗体は κ 型L鎖及び γ 2 a型のH鎖を有することが明らかになっている(特願平 11-63557号公報)。前記MABL-1抗体及び/又はMABL-2抗体の H鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAをポリメラーゼ連鎖反応(PC R)法を用いて増幅するには、Jones, S. T. ら、Bio/Technology, 9, 88-89, 1991 に記載されているプライマーを用いることができる。

次に、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法を用いてMABL-1抗体及びMABL-2抗体のL鎖V領域を増幅するため、5'ー末端オリゴヌクレオチドプライマー及び3'ー末端オリゴヌクレオチドプライマーを上述のように決定する。同様にして、MABL-1抗体のH鎖V領域及びMABL-2抗体のH鎖V領域の増幅のため、それぞれ5'ー末端プライマー及び3'ー末端プライマーを決定する。

その例として本発明においては、5'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素HinfI切断部位を提供する配列GANTCを含有し、そして3'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素XmaI切断部位を提供するヌクレオチド配列CCCGGGを含有するものを使用している。これらの制限酵素切断部位は可変領域をコードする目的のDNA断片をクローニングベクターにサプクローニングするために用いられる限り、他の制限酵素切断部位でもよい。

特に設計されたPCRプライマーを用いて、MABL-1、MABL-2抗体の各V領域をコードするcDNAをそれらの5'-及び3'-末端において適当な

10

15

20

25

塩基配列を導入して、それらが発現ベクターに容易に挿入されるように、且つそれらが該発現ベクター中で適切に機能するようにした(例えば、本発明ではKozak配列の導入により転写効率を上げるように工夫されている)。次に、これらのプライマーを用いてPCRにより増幅して得たMABL-1、MABL-2抗体の各V領域を、所望のヒトC領域をすでに含有するHEF発現ベクター(WO92/19759参照)に挿入した。クローン化されたDNAの配列決定は任意の常法、例えば、適当なベクターに挿入し、自動DNAシークエンサー(Applied Biosystems 社製)を用いて行うことができる。

本発明の再構成ポリペプチドにおいて、リンカー、例えばペプチドリンカーは次のように導入することができる。即ち、上述のH鎖V領域及びL鎖V領域のためのプライマーと一部相補的な配列を有し、且つ該リンカーのNー末端またはCー末端をコードするようにプライマーを設計し、これを用いてPCRを行うことによって所望のアミノ酸配列および長さを有するペプチドリンカーをコードするDNAを作成することができる。そして、該DNAを介してH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAを連結すれば、所望のペプチドリンカーを有する本発明の再構成ポリペプチドをコードするDNAを得ることができる。さらに、1つの再構成ポリペプチドをコードするDNAを得ることができれば、前記DNAを鋳型にして、そして種々のリンカー用のプライマーを設計し、これを用いてPCRを実施すれば、所望のペプチドリンカーを有する再構成ポリペプチド又はリンカーを有さない再構成ポリペプチドをコードするDNAは容易に得ることができる。

また、本発明における再構成ポリペプチドの各鎖V領域は、従来の技術(例えば、Sato, K. ら、Cancer Res., 53, 851-856 (1993)を参照のこと)を用いることによって、ヒト型化することが可能であり、また一旦ヒト型化F v 領域をコードするDNAが作製されれば、ヒト型化一本鎖F v、ヒト型化一本鎖F v 断片、ヒト型化モノクローナル抗体あるいはヒト型化モノクローナル抗体断片は、常法に従って容易に作出する事が可能である。さらに、必要な場合、これらのV領域のアミノ酸配列の一部を改変することも可能である。

15

20

25

さらに、遺伝子工学における慣用技術を用いて上述のマウス由来のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAと同様に、これらに相当する他の哺乳動物由来のDNA、例えばヒト由来のDNAを得ることができる。得られたDNAを用いて、他の哺乳動物、特にヒト由来のH鎖V領域及びL鎖V領域、ヒト由来の一本鎖Fv及びその断片、並びにヒト由来のモノクローナル抗体及びその断片を得ることができる。

以上のように、目的とする再構成ポリペプチドの各鎖V領域、ヒト型化再構成ポリペプチドの各鎖V領域をコードするDNAが作製されれば、それらを含有する発現ベクター、及び該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができる。また、常法に従って宿主を培養し、産生した再構成一本鎖Fv、再構成ヒト型化一本鎖Fv、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片は、細胞内又は細胞外から分離し均一にまで精製することができる。この場合、通常の蛋白質で用いられる分離・精製方法、例えば各種クロマトグラフィー、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組合せて、本発明の再構成ポリペプチドを分離・精製することができるが、これらに限定されるものではない。

再構成一本鎖F v を動物細胞、例えば、COS 7細胞、CHO細胞などの動物 培養細胞、好ましくはCHO細胞で産生する場合、無血清培地で該再構成一本鎖 F v を産生させると、培地中で効率よく該一本鎖F v のダイマーを形成することができる。さらに、該ダイマーを精製する際には、形成されたダイマーを安定的 に高収率で回収することができると共に長期間、ダイマーの状態で保存することができる。この場合に用いることができる無血清培地は、通常組み換えタンパク質の産生に用いられている培地であればいかなるものでもよく、特に限定されるものではない。

ヒトIAPを有する細胞に結合する本発明の再構成ポリペプチドの製造のために任意の発現系、例えば真核細胞、例えば動物細胞、例えば樹立された哺乳類細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母細胞、並びに原核細胞、例えば細菌細胞、例えば 大腸菌細胞等を使用することができる。好ましくは、本発明の再構成ポリペプチ

10

15

20

ドは哺乳類細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞中で発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用のプロモーターを用いることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウイルス(Human cytomegalovirus: HCMV)前期(immediate early)プロモーターを使用するのが好ましい。HCMVプロモーターを含有する発現ベクターの例には、HCMV V-VH-HC γ 1,HCMV-VL-HCK等であって、PSV2 ne o に由来するプラスミドベクター(国際公開公報WO92/19759参照)が包含される。

また、その他に、本発明のために用いることのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモーターとしてはレトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40 (SV40) などのウイルスフロモーターやヒト・ポリペプチドチェーン・エロンゲーション・ファクター1 α (HEF-1 α) などの哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いればよい。例えばSV40のプロモーターを使用する場合は、Mulligan, R. C. らの方法 (Nature, 277, 108-114, (1979))、また、HEF-1 α プロモーターを使用する場合は、Mizushima, S. らの方法 (Nucleic Acids Research, 18, 5322, (1990)) に従えば容易に実施することができる。

複製起原(ori)としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、牛パピローマウイルス(BPV)等の由来のoriを用いることができ、さらに宿主細胞系中での遺伝子コピー数増幅などのため、発現ベクターは選択マーカーとして、ホスホトランスフエラーゼAPH(3')IIあるいはI(neo)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシルトランスフエラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)遺伝子等を含むことができる。

25 上述のように作成した再構成ポリペプチドの抗原結合活性は、ヒトIAPに対するマウスMABL-1、MABL-2抗体の結合阻害能を指標にして評価することができる。具体的には、マウスMABL-2抗体のヒトIAP抗原への濃度依存的阻害作用の有無を指標にして評価する。

15

20

25

定することによって検査する。

具体的には、本発明の再構成ポリペプチドをコードするDNAを包含する発現ベクターで形質転換した動物細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞を培養し、前記培養した細胞及び/又はその培養上清、又はこれらから精製した再構成ポリペプチドを用いて抗原への結合を測定する。対照として発現ベクターのみで形質転換した細胞の培養上清などを用いる。ヒト Integrin Associated Protein (IAP)を発現するマウス白血病細胞株L1210細胞に、本発明の再構成ポリペプチドなどの試験試料又は対照の培養上清を加え、例えばフローサイトメトリーを実施して抗原結合活性を評価する。

in vitro でのアポトーシス誘起効果は、ヒトIAPを遺伝子導入した細胞に、 前述の再構成ポリペプチドの試験試料を添加し、当該細胞においてヒトIAP抗 原特異的に細胞死を誘導するか否かを評価する。

in vivo でのアポトーシス誘起効果の評価は、次の通りに行う。先ずヒト骨髄腫のモデルマウスを作成し、当該マウスにIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体、本発明の再構成ポリペプチドを静脈投与する。対照群にはPBSのみを投与する。そして、アポトーシス誘起を、抗腫瘍効果としてマウス血清中のヒトIgGの量の変化及び生存期間によって評価する。赤血球の凝集作用は、健常人より採取した血液から赤血球浮遊液を調製し、これに種々の濃度の試験試料を添加してインキュベーションし、赤血球の凝集を判

本発明の再構成ポリペプチドは、2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V 領域を含むものであり、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖F vのダイマー、トリマーもしくはテトラマー、好ましくはダイマー、又は2つ以 上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を連結したポリペプチドである。この ような構成をとることで、もとのモノクローナル抗体の抗原結合部位の立体構造 を模倣して、優れた抗原結合性を保持するものと考えられる。

本発明の再構成ポリペプチドは、whole IgGに比べ組織、腫瘍への移行性に優れており、さらに赤血球の凝集という副作用が顕著に低減されたか又は生じないため、例えば急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血

15

病、慢性リンパ性白血病、成人工細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia 等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin 病、非 Hodgkin リンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群、真性多血症などの血液疾患の治療薬としての利用が期待される。また、RI標識による造影剤としての利用も期待され、RI化合物やトキシンと結合させることにより、効力を増強させることも可能である。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を下記の実施例により具体的に説明するが、これにより本発明の 10 範囲が限定されるものではない。

本発明の再構成ポリペプチドの製造方法を、下記の一本鎖Fvの作製を例にして説明する。本発明の再構成ポリペプチドの製造方法において用いる、ヒトIAPに対するマウスMABL-1、MABL-2抗体を産生するハイブリドーマ、MABL-1及びMABL-2は、公的微生物寄託機関である通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東一丁目1番3号)に、1997年9月11日に、受託番号それぞれFERM BP-6100、FERM BP-6101として国際寄託されている。

実施例1 (ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードす 20 るDNAのクローン化)

ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2 の可変領域をコードするDNAを次のようにしてクローン化した。

1.1 メッセンジャーRNA (mRNA) の調製

ハイブリドーマMABL-1及びMABL-2からのmRNAを、mRNA
25 Purification Kit (Pharmacia Biotech 社製)を用いて調製した。

1.2 二本鎖 c D N A の合成

約1μgのmRNAより Marathon cDNA Amplification Kit (CLONTECH 社製)を用いて二本鎖 c DNAを合成し、アダプターを連結した。

5 .

10

15

1. 3 抗体可変領域をコードする遺伝子のPCR法による増幅

Thermal Cycler (PERKIN ELMER 社製)を用いてPCR法を行った。

<u>(1) MABL-1L鎖V領域をコードする遺伝子の増幅</u>

PCR法に使用するプライマーは、アダプターの部分配列とハイブリダイズする配列番号:1に示すアダプタープライマー1 (CLONTECH 社製)、及びマウスカッパ型L鎖C領域配列とハイブリダイズする配列番号:2に示すMKC (Mouse Kappa Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

PCR溶液 $50\mu1$ は、 $5\mu1010\times$ PCR Buffer II、2mM MgCl₂、0.16mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、2.5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、 0.2μ Mの配列番号: 1に示すアダプタープライマーと 0.2μ Mの配列番号: 2に示す MKCプライマー及びMABL-1由来の二本鎖 cDNA 0.1μ gを含有し、94 Cの初期温度にて9分間そして次に94 Cにて1分間、60 Cにて1分間及び72 Cにて1分2 0秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72 Cで10分間加熱した。

(2) MABL-1H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1 に示すアダプタープライマー1、及び配列番号: 3 に示すMHC $-\gamma$ 1 (Mouse Heavy Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

(3)MABL-2L鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、 25 及び配列番号:2に示すMKCプライマーを用いた。

cDNAの増幅は、MABL-1由来の二本鎖 cDNA 0.1 μ g の代わりに MABL-2由来の二本鎖 cDNA 0.1 μ g を用いて増幅した点を除いて、前記 1.3 (1) においてMABL-1 上鎖V 領域遺伝子の増幅について記載した

15

20

25

のと同じ方法により行った。

(4) MABL-2H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号: 4に示すMHC $-\gamma$ 2 a プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

cDNAの増幅は、 $0.2\mu MoMKCプライマーの代わりに<math>0.2\mu MoMH$ $C-\gamma 2aプライマーを用いて増幅した点を除いて、前記 <math>1.3(3)$ において L鎖V領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

1. 4 PCR生成物の精製

10 前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、1 mM EDTAを含有する 10 mM Tris-HCl (pH8.0) に溶解した。

1. 5 連結及び形質転換

上記のようにして調製したMABL-1由来マウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片約140ngをpGEM-T Easyベクター (Promega 社製) 50ngと、30mM Tris-HC1 (pH7.8)、10mM MgCl₂、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP及び3ユニット T4 DNAリガーゼ (Promega 社製) を含有する反応混合液中で、15℃にて3時間反応させ連結した。

次に、1μ1の上記連結混合液を大腸菌DH5αのコンピテント細胞(東洋紡社製)50μ1に加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42℃にて1分間そして再び氷上で2分間静置した。次いで100μ1のSOC培地 (GIBCO BRL 社製)を加え、100μg/mlのアンピシリン (SIGMA 社製)を含有するLB (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrook ら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) 寒天培地上にこの大腸菌を塗布し、37℃にて終夜培養して大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を、50μg/mlのアンピシリンを含有するLB培地3ml中で37℃にて終夜培養し、そしてこの培養物から QIAprep Spin Miniprep Kit

20

(QIAGEN 社製) を用いてプラスミドDNAを調製した。

こうして得られた、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスカッパ型L 鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpGEM-M1Lと命名した。

上記の同じ方法に従って、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスH鎖 V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、 pGEM-M1Hと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Lと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスH鎖V領域をコードする 遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Hと 命名した。

実施例2 (DNAの塩基配列の決定)

前記のプラスミド中の c DNAコード領域の塩基配列の決定は、自動DNAシーケンサー (Applied Biosystem 社製) 及び ABI PRISM Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (Applied Biosystem 社製) を用いて、メーカー指定のプロトコールに従って行った。

プラスミドpGEM-M1Lに含まれるマウスMABL-1抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:5に示す。

また、プラスミドpGEM-M1Hに含まれるマウスMABL-1抗体のH鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:6に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Lに含まれるマウスMABL-2抗体のL鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:7に示す。

25 また、プラスミドpGEM-M2Hに含まれるマウスMABL-2抗体のH鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:8に示す。

実施例3 (CDRの決定)

L鎖及びH鎖のV領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ

4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、即ち相補性決定領域(CDR)により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存されているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」 US Dept. Health and Human Services, 1983)。

このような事実に基づき、ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより作製された抗体のアミノ酸配列のデータベースにあてはめ、相同性を調べることによりCDR領域を表1に示す如く決定した。

10

5 -

表 1

	プラスミド 配	列番号	<u>CDR(1)</u>	<u>CDR(2)</u>	CDR(3)
	pGEM-M1L	5	43 - 58	74-80	113-121
	pGEM-M1H	6	50-54	69-85	118-125
15	pGEM-M2L	7	43-58	74-80	113-121
	p G EM-M 2 H	8	50 - 54	69-85	118-125

実施例4 (クローン化 c DNAの発現の確認(キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体の作製))

20 <u>4.1 キメラMABL-1抗体発現ベクターの作製</u>

キメラMABL-1抗体を発現するベクターを作製するため、それぞれマウス MABL-1L鎖及びH鎖V領域をコードする c DNAクローンp GEM-M1 L及びp GEM-M1 HをP C R 法により修飾した。そしてHE F 発現ベクター (国際公開公報WO92/19759参照) に導入した。

25 L鎖V領域のための前方プライマーMLS(配列番号:9)及びH鎖V領域のための前方プライマーMHS(配列番号:10)は、各々のV領域のリーダー配列の最初をコードするDNAにハイブリダイズし且つKozakコンセンサス配列(J. mol. Biol., 196, 947-950, 1987)及び Hind III 制限酵素部位を有する

15

ように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーMLAS(配列番号:11)及びH鎖V領域のための後方プライマーMHAS(配列番号:12)は、J領域の末端をコードするDNA配列にハイブリダイズし且つスプライスドナー配列及びBamHI制限酵素部位を有するように設計した。

PCR溶液 $100\mu1$ は、 $10\mu10010\times$ PCR Buffer II、2mM Mg Cl₂、0.16mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、 5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、 0.4μ Mずつの各プライマー、及び8ngの鋳型DNA(pGEM-M1L及びpGEM-M1H)を含有し、 94 Cの初期温度にて9分間そして次に94 Cにて1分間、60 Cにて1分間及び 72 Cにて1分2 O秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72 Cで10分間加熱した。

PCR生成物を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、Hind III 及びB a mH I で消化し、そしてL鎖V領域については、HEF発現ベクターHEF $-\kappa$ に、H鎖V領域についてはHEF発現ベクターHEF $-\gamma$ にそれぞれクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M1L、HEF-M1Hと命名した。

4. 2 キメラMABL-2抗体発現ベクターの作製

cDNAの修飾及びクローニングは、pGEM-M1L及びpGEM-M1H の代わりにpGEM-M2L及びpGEM-M2Hを鋳型DNAに増幅した点を除いて、前記4.1において記載したのと同じ方法により増幅及びクローニングを行い、DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M2L、HEF-M2Hと命名した。

4.3 COS 7細胞への遺伝子導入

25 キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体の一過性発現を観察する ため、前記発現ベクターをCOS7細胞において試験した。

<u>(1)キメラMABL-1抗体の遺伝子導入</u>

HEF-M1LとHEF-M1Hベクターを、Gene Pulser 装置 (BioRad 社

製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS7細胞に同時形質転換した。 $ADNA(10\mu g)$ と、PBS中1×10 細胞/m100.8m1をキュベットに加え、1.5kV、 $25\mu F$ の容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%の γーグロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液 (GIBCO BRL 社製) に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

(2) キメラMABL-2抗体の遺伝子導入

キメラMABL-2抗体遺伝子の導入は、HEF-M1LとHEF-M1Hベ 10 クターの代わりにHEF-M2LとHEF-M2Hベクターを用いた点を除いて、 前記4.3(1)に記載したのと同じ方法によりCOS7細胞に同時形質転換し、 回収培養上清を得た。

4. 4 フローサイトメトリー

15

20

25

抗原への結合を測定するため、前記COS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞4×10⁵個に、キメラMABL-1抗体を発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはキメラMABL-2抗体を発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてヒトIgG1抗体(SIGMA 社製)を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗ヒトIgG抗体(Cappel 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体は、ヒトIAPを発現するL1210細胞に特異的に結合したことにより、これらのキメラ抗体がマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが明らかとなった(図1~3)。

実施例 5 (再構成MABL-1抗体及び再構成MABL-2抗体-本鎖Fv (scFv)領域の作製)

5.1 再構成MABL-1抗体-本鎖Fvの作製

10

15

再構成MABL-1抗体一本鎖Fvを次の様にして作製した。再構成MABL-1抗体H鎖V領域、リンカー領域、及び再構成MABL-1抗体L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより、再構成MABL-1抗体一本鎖Fvを作製した。この方法を図4に模式的に示す。再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの作製のために6個のPCRプライマー(A~F)を使用した。プライマーA、C及びEはセンス配列を有し、プライマーB、D及びFはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーVHS(プライマーA、配列番号:13)は、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つNcoI制限酵素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーVHAS(プライマーB、配列番号:14)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカーとオーバーラップするように設計した。

リンカーのための前方プライマーLS(プライマーC、配列番号:15)は、 リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。リンカーのための 後方プライマーLAS(プライマーD、配列番号:16)は、リンカーのC末端 をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするD NAとオーバーラップするように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーVLS(プライマーE、配列番号:17)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーVLAS-FLAG(プライマーF、配列番号:18)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチドをコードする配列(Hopp, T. P. b、Bio/Technology, 6, 1204-1210, 1988)、2個の転写停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有するように設計した。第一PCR段階において3つの反応A-B、C-D及びE-Fを行い、そして各PCR生成物を精製した。第一PCRから得られた3つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブルさせた。次に、プライマーA及びFを加えて、

20

25

第一PCR段階の溶液50μ1は、5μ1の10×PCR Buffer II、2mM MgC12、0.16mM dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、0.4μMずつの各プライマー及び5 ngの各鋳型DNAを含有し、94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて1分間、65℃にて1分間及び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱した。
 この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で7分間加熱した。

PCR生成物A-B(371bp)、C-D(63bp)、及びE-F(384bp)をQIAquick PCR Purification Kit(QIAGEN 社製)を用いて精製し、第二PCRでアッセンブルした。第二PCRにおいて、鋳型として120ngの第一PCR生成物A-B、20ngのPCR生成物C-D及び120ngのPCR生成物E-F、10 μ 1の10×PCR Buffer II、2mM MgCl₂、0.16mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold(以上PERKIN ELMER 社製)を含有する98 μ 1のPCR混合液を、94 $\mathbb C$ の初期温度にて8分間そして次に94 $\mathbb C$ にて2分間、65 $\mathbb C$ にて2分間及び72 $\mathbb C$ にて2分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを2回反復した後、それぞれ0.4 μ MのプライマーA及びFを加えた。そして94 $\mathbb C$ の初期温度にて1分間そして次に94 $\mathbb C$ にて1分間、65 $\mathbb C$ にて1分間、50順序で加熱し、この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72 $\mathbb C$ にて7分間加熱し、この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72 $\mathbb C$ にて7分間加

熱した。

5

20

25

第二PCRにより生じた843bpのDNA断片を精製し、NcoI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7は、大腸菌ペリプラズム分泌発現系に適するpelBシグナル配列(Lei, S. P. ら、J. Bacteriology, 169, 4379-4383, 1987)を含んでいる。DNA配列決定の後、再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpscM1と命名した(図5を参照)。本プラスミドpscM1に含まれる再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

次に、哺乳動物細胞にて再構成MABL-1抗体一本鎖Fvを発現するベクターを作製するため、pscM1ベクターをPCR法により修飾した。そして得られたDNA断片をpCHO1発現ベクターに導入した。なお、本発現ベクターpCHO1は、DHFR-△E-rvH-PM1-f(WO92/19759参照)から、EcoRI及びSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つSalI制限酵素認識部位を有する配列番号:21に示すSal-VHSプライマー及び後方プライマーとして第一フレームワーク配列の最後をコードするDNAにハイブリダイズする配列番号:22に示すFRH1antiプライマーを用いた。

PCR溶液 100μ lは、 10μ lの $10\times$ PCR Buffer II、2mM Mg Cl₂、0.16mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、 0.4μ Mずつの各プライマー、及び8ngの鋳型DNA(pscM1)を含有し、95 Cの初期温度にて9分間そして次に95 Cにて1分間、60 Cにて1分間及び72 Cにて1分2 O秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72 Cで7分間加熱した。

PCR生成物を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製

20

し、Sall及びMbo II で消化し、N末端側再構成MABL-1抗体一本鎖FvをコードするDNA断片を得た。また、pscM1ベクターをMbo II 及びEcoRIで消化し、C末端側再構成MABL-1抗体一本鎖FvをコードするDNA断片を得た。そして、Sall-Mbo II DNA断片及びMbo II-5 EcoRI DNA断片をpCHO1-Igsベクターにクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpCHOM1と命名した(図6を参照)。なお、本発現ベクターpCHO1-Igsは、哺乳動物細胞分泌発現系に適するマウスIgG1シグナル配列(Nature,332,323-327,1988)を含んでいる。本プラスミドpCHOM1に含まれる再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:23に示す。

5.2 再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの作製

再構成MABL-2抗体一本鎖Fvを前記5.1に従って作製した。第一PCRにおいては、pGEM-M1Hの代わりに再構成MABL-2抗体H鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2H(実施例2を参照)、及びpGEM-M1Lの代わりに再構成MABL-2抗体L鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2L(実施例2を参照)を使用し、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドpscM2を得た。本プラスミドpscM2に含まれる再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:24に示す。

また、p s c M 2ベクターの修飾により再構成MABL-2抗体一本鎖F vの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含む哺乳動物細胞発現用p C H O M 2ベクターを得た。本プラスミドp C H O M 2に含まれる再構成MABL-2 抗体一本鎖F vの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:25に示す。

25 <u>5.3 COS7細胞への遺伝子導入</u>

再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの一過性発現を観察するため、pCHOM2ベクターをCOS7細胞において試験した。

p CHOM 2 ベクターを、Gene Pulser 装置 (BioRad 社製) を用いてエレクト

5 -

10

15

25

ロポレーションによりCOS 7細胞に形質転換した。DNA($10\mu g$)と、PBS中 1×10^7 細胞/m100.8m1をキュベットに加え、1.5kV、 25μ Fの容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するIMDM培養液(GIBCO BRL 社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5. 4 COS 7細胞培養上清中の再構成MABL-2抗体―本鎖Fvの検出

pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS7細胞培養上清中における再構成MABL-2抗体一本鎖Fvをウェスタンプロッティング法により確認した。

pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS 7細胞培養上清及びコントロールとしてpCHO1ベクターを遺伝子導入したCOS 7細胞培養上清についてSDS電気泳動を行い、REINFORCED NC膜 (Schleicher & Schuell社製)に転写した。5%スキムミルク(森永乳業社製)にてブロッキングを行い、0.05% Tween20ーPBSにて洗浄後、抗FLAG抗体 (SIGMA社製)を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、アルカリフォスファターゼ結合抗マウスIgG抗体 (Zymed社製)を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄の後、アルカリフォスファターゼ結合抗マウスIgG抗体 (Zymed社製)を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液 (Kirkegaard Perry Laboratories社製)を添加し、発色させた (図7)。

20 その結果、p CHOM 2 ベクター導入 COS 7 細胞培養上清中にのみF LAG ペプチド特異的なタンパク質が検出され、この培養上清中に再構成MABL-2 抗体一本鎖F v が分泌されていることが明らかとなった。

5. 5 フローサイトメトリー

抗原への結合を測定するため、前記COS7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒト Integrin Associated Protein (IAP) を発現するマウス白血病細胞株L1210細胞、あるいはコントロールとしてpCOS1ベクターを形質転換したL1210細胞 2×10^5 個に、再構成MABL-2抗体ー本鎖Fvを発現させたCOS7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてpC

20

HO1ベクターを形質転換したCOS 7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、マウス抗FLAG抗体(SIGMA 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON 社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACS can装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体-本鎖Fvは、ヒトIAPを発現するL1 210 細胞に特異的に結合したことにより、この再構成MABL-2抗体-本鎖Fvがヒト Integrin Associated Protein に対するアフィニティーを有することが明らかとなった(図8~11)。

10 <u>5.6 Competitive ELISA</u>

マウスモノクローナル抗体の抗原結合に対する阻害活性を指標に、再構成MA BL-2抗体-本鎖Fvの抗原結合活性を測定した。

 $1 \mu g/m1$ に調整した抗FLAG抗体を96ウェルプレートの各ウェルに加え、37%にて2時間インキュベートした。洗浄後、1%BSA-PBSにてブロッキングを行った。室温にてインキュベート及び洗浄後、分泌型ヒトIAP抗原遺伝子(配列番号:26)を導入したCOS 7細胞培養上清をPBSにて2倍希釈したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、100 ng/m1に調整したビオチン化MABL-2抗体 50μ 1及び順次希釈した再構成MABL-2抗体一本鎖F v発現COS 7細胞培養上清 50μ 1を混和したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ストレプトアビジン(2ymed 社製)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(310 (310)を加え、次に310)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(310)を加え、次に310)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(310)を加え、次に310)を加え、次に310)を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体—本鎖Fv(MABL2-scFv)は、 コントロールのpCHO1導入COS7細胞培養上清に比較して明らかに濃度依 存的にマウスMABL-2抗体のヒトIAP抗原への結合を阻害した(図12)。 このことから、再構成MABL-2抗体—本鎖Fvは、マウスモノクローナル抗 体MABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが示唆された。

10

15

25

<u>5. 7</u> in vitro でのアポトーシス誘起効果

ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞、及びコントロールとしてpCOS1ベクターを遺伝子導入したL1210細胞、及びCCRF-CEM細胞を用い、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvのアポトーシス誘起作用をAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

各細胞1×10⁵個に、再構成MABL-2抗体-本鎖Fv発現COS7細胞培養上清あるいはコントロールとしてpCHO1ベクター導入COS7細胞培養上清を終濃度50%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図 $13\sim18$ にそれぞれ示した。ここで、図の左下の領域にあるドットは生細胞を、右下の領域はアポトーシス初期の細胞を、右上の領域はアポトーシス後期の細胞を示す。その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(MABL2-scFv)はL1210細胞においてヒトIAP抗原特異的に著しい細胞死を誘導した(図 $13\sim16$)。また、CCRF-CEM細胞においてもコントロールに比較して著しい細胞死を誘導した(図 $17\sim18$)。

5.8 CHO細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの 発現

20 MABL-2抗体由来の一本鎖Fv(ポリペプチド)の恒常的発現CHO細胞株を樹立するため、pCHOM2ベクターをCHO細胞に遺伝子導入した。

p C H O M 2 ベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションにより C H O 細胞に形質転換した。 D N A $(10\,\mu\,\mathrm{g})$ と P B S に懸濁した C H O 細胞 $(1\times10^7$ 細胞 / m 1) の 0.7 m 1 を混合したものをキュベットに加え、 1.5 k V、 $25\,\mu\,\mathrm{F}$ の容量にてパルスを与えた。室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、 10% のウシ胎児血清を含有する核酸不含 α - M E M 培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。得られたクローンについて、 S D S - P A G E にて目的とするタンパク質の発現

を確認し、発現量の高いクローンをMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの産生細胞株として選択した。10nM methotrexate (SIGMA 社製)を含む無血清培地 CHO-S-SFM II (GIBCO BRL 社製) にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5 <u>5.9 CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製</u>

5. 8で得た一本鎖F v 発現CHO産生株の培養上清を人工透析用カートリッジ (PAN130SF、旭メディカル)を用いて約20倍まで濃縮した。濃縮液は-20℃で保存し、精製時解凍して用いた。

CHO細胞培養上清から一本鎖Fvの精製は、Blue-sepharose、ハイドロキシ 10 アパタイト及びゲル濾過の三種のクロマトグラフィーにより行った。

(1) Blue-sepharose カラムクロマトグラフィー

培養上清の濃縮液を $20\,\mathrm{mM}$ 酢酸緩衝液($\mathrm{p\,H\,6.0}$)にて $10\,\mathrm{fe}$ 希釈し、遠心分離($10000\,\mathrm{r\,p\,m}\times30$ 分)により不溶物を除去した。上清を同緩衝液で平衡化した Blue-sepharose カラム($20\,\mathrm{m\,1}$)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、同緩衝液中 $\mathrm{N\,a\,C\,1}$ 濃度を0.1、0.2、0.3、0.5及び1.0Mまで段階的に上げ、カラムに吸着した蛋白質を溶出した。 $\mathrm{SD\,S-P\,AGE}$ で素通り及び各溶出画分を分析し、一本鎖 $\mathrm{F\,v\,が}$ 確認された画分($0.1\sim0.3\,\mathrm{M}$ Na $\mathrm{C\,1}$ 溶出画分)をプールし、Centriprep-10($\mathrm{P\,S\,2}$)を用いて約 $20\,\mathrm{fe}$ 濃縮した。

20 (2) ハイドロキシアパタイト

15

25

- (1) の濃縮液を10mM リン酸緩衝液 (pH7.0) にて10倍希釈し、ハイドロキシアパタイトカラム (20ml、BioRad) に添加した。60mlの10mM リン酸緩衝液 (pH7.0) でカラムを洗浄後、リン酸緩衝液濃度を200mMまで直線的に上げ、カラムに吸着した蛋白質を溶出した (図19)。SDSーPAGEにより各画分を分析した結果、画分A及び画分Bに一本鎖Fvが確認された。
 - (3) ゲル濾過
 - (2)の画分A及びBをそれぞれ Centriprep-10 を用いて濃縮し、0.15M

25

NaClを含む20mM 酢酸緩衝液 (pH6.0) で平衡化したTSKge1G 3000SWGカラム(21.5×600mm)に添加した。クロマトグラムを図 20に示す。得られた画分をSDS-PAGEで分析した結果、いずれも主要ピ 一ク(AI、BI)が目的の一本鎖Fvであり、ゲル濾過で分析した結果、画分 Aでは見かけ上の分子量約36kD、画分Bでは同76kDに溶出された。精製 5 した一本鎖Fv(AI、BI)を15%-SDS-ポリアクリルアミドゲルを用 いて分析した。サンプルを還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法 に準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシープリリアントプルー染色した。 図21に示すように、AI、BIいずれも還元剤の添加の有無に関わらず、見か け上の分子量約35kDに単一バンドを与えた。以上の結果から、AIは一本鎖 10 Fvのモノマーで、BIは一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーと考えられる。画 分AI及びBIをTSKgel G3000SWカラム (7.5×60mm) を用 いたゲル濾過により分析した結果、画分AIはモノマーのピークのみ、画分BI はダイマーのピークのみ検出された(図22を参照)。また、ダイマー画分(画分 BI) は、全一本鎖Fvの約4%であった。該ダイマー画分中のダイマーは、そ 15 の90%以上が4℃で1ヶ月以上安定的に維持された。

 5. 10
 大腸菌細胞でのMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチド発現

 ベクターの構築

MABL-2抗体由来の一本鎖Fvを大腸菌菌体内にて効率的に発現するベクターを作製するため、pscM2ベクターをPCR法により修飾した。得られた DNA断片をpSCFVT7発現ベクターに導入した。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つ開始コドン及びNdeI制限酵素認識部位を有する配列番号:27に示すNde-VHSm02プライマー及び後方プライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つ2個の停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有する配列番号:28に示すVLASプライマーを用いた。なお、前方プライマーのNde-VHSm02は大腸菌菌体内にて効率的に発現するため、H鎖V領域のN末端をコードするD

10

20

NAにハイブリダイズする部分に5カ所の点変異を含んでいる。

PCR溶液 100μ lは、 10μ lの $10\times$ PCR Buffer #1、1mM M gCl₂、0.2mM dNTPs、5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ (以上東洋紡社製)、 1μ Mずつの各プライマー、及び100n gの鋳型DNA (pscM2)を含有し、98Cにて15秒間、65Cにて2秒間及び74Cに て30秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを25回反復した。

PCR生成物を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、NdeI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7はNdeI及びEcoRIで消化したことによりpelBシグナル配列が削除されている。 DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpscM2DEm02と命名した(図23を参照のこと)。本プラスミドpscM2DEm02に含まれるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:29に示す。

 5. 1 1 大腸菌細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチド

 の発現

MABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチドを発現する大腸菌株を得るため、 p s c M 2 D E m 0 2 ベクターを大腸菌B L 2 1 (D E 3) p L y s S (STRATAGENE 社製) に形質転換した。得られたクローンについて、S D S - P A G E にて目的とするタンパク質の発現を検討し、発現量の高いクローンをM A B L - 2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチドの産生株として選択した。

5. 12 大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチドの 精製

形質転換して得られた大腸菌のシングルコロニーをLB培地3m1にて28^{\mathbb{C}} で 7時間培養し、これを 70m1のLB培地に植え継ぎ、28^{\mathbb{C}}にて一夜培養を行った。このpre-cultureを7Lの LB培地に植え継ぎ、ジャーファーメンターを用いて28^{\mathbb{C}}、攪拌速度 300rpmにて培養した。O.D.=1.5のときに1mM IPTGで誘導をかけ、その後 3時間培養を行った。

10

15

20

25

培養液を遠心分離(10000×g、10分)し、沈殿として回収した菌体に 5 mM EDTA、0.1M NaCl、1%Triton X-100を含む5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、超音波(out put:4、duty cycle:70%、1分×10回)により菌体を破砕した。この懸濁液を遠心分離(12000×g、10分)にかけ、沈殿として回収した封入体に5 mM EDTA、0.1M NaCl、4%Triton X-100を含む50 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、再度超音波処理(out put:4、duty cycle:50%、30秒×2)を行い、遠心分離(12000×g、10分)により目的蛋白質を沈殿として回収し、上清にくる夾雑蛋白質を除去した。

目的蛋白質を含んだ封入体を 6 M Urea、5 m M EDTA、0.1 M N a C 1 を含む 5 0 m M トリス塩酸緩衝液(p H 8.0)に溶解し、4 M Urea、5 m M EDTA、0.1 M Na C 1、10 m M メルカプトエタノールを含む 5 0 m M トリス塩酸緩衝液(p H 8.0)で平衡化した Sephacryl S-300(5×90 cm、アマシャム・ファルマシア社製)ゲル濾過カラムに、流速 5 m 1 / 分で添加し、会合している高分子量の一本鎖 F v を除去した。各画分を S D S - P A G E で分析し、純度の高い画分について、O.D 280 = 0.25になるようにゲル濾過で用いた溶媒で希釈後、5 m M EDTA、0.1 M Na C 1、0.5 M Arg、2 m M 還元型グルタチオン、0.2 m M 酸化型グルタチオンを含む 5 0 m M トリス塩酸緩衝液(p H 8.0)に対して透析を 3 回行うことにより、巻き戻し操作を行った。さらに 0.1 5 M Na C 1を含む 2 0 m M 酢酸緩衝液(p H 6.0)に対して 3 回透析し、溶媒交換を行った。

わずかに含まれる分子間でS-S結合で架橋された高分子を分離除去するため、0.15M NaClを含む20mM 酢酸緩衝液(pH6.0)で平衡化したSu $perdex 200pg(<math>2.6\times60cm$ 、アマシャム・ファルマシア社製)ゲル濾過カラムに添加した。図24に示すように、高分子量の会合体と考えられるプロードなピークのあと、主要ピークとサブピークの2つのピークが検出された。SDS-PAGEによる分析(図21参照)及びゲル濾過の溶出位置から、主要ピークは一本鎖Fvポリペプチドのモノマーであり、サブピークは非共有結合性

のダイマーと考えられる。なお、形成された非共有結合性のダイマーは、全一本鎖Fvポリペプチドの約4%であった。

<u>5.13 MABL-2抗体由来の精製</u>-本鎖F v ポリペプチドの in vitro で のアポトーシス誘起効果

5 ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)を用い、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチド(MABL2-scFv)のアポトーシス誘起作用を、次の2つのプロトコールにてAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製)染色により検討した。

第一のプロトコールは、hIAP/L1210細胞 5×10^4 個に、抗体試料を 終濃度 3μ g/mlで添加し、24時間培養した。抗体試料として、5.9で得 たCHO細胞由来MABL2一本鎖Fvのモノマー及びダイマー、さらに5.12で得た大腸菌細胞由来の同モノマー及びダイマー、そしてコントロールとして マウスIgG抗体について検討した。培養後、Annexin-V染色を行い、 FACScan装置 (BECTON DICKINSON 社製) にて蛍光強度を測定した。

また、第二のプロトコールは、h I A P / L 1 2 1 0 細胞 5 × 1 0 ⁴ 個に、抗体 試料を終濃度 3 μ g / m 1 で添加し、2 時間培養後に抗F L A G 抗体(SIGMA 社 製)を終濃度 1 5 μ g / m 1 で添加し、更に 2 2 時間培養した。抗体試料として、 5. 9 で得た C H O 細胞由来M A B L 2 一本鎖F ν のモノマー及びコントロール としてマウス I g G 抗体について検討した。培養後、A n n e x i n - V染色を 20 行い、F A C S c a n 装置にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図25~31にそれぞれ示した。その結果、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのダイマーはコントロール(図25)と比較して著しい細胞死を誘導した(図26、27)が、CHO細胞及び大腸菌細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーのアポトーシス誘導作用は認められなかった(図28、29)。また、抗FLAG抗体の添加により、CHO細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのモノマーはコントロール(図30)と比較して著しい細胞死を誘導した(図31)。

5.14 s c F v / CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫 マウスモデルに対する抗腫瘍効果

(1) マウス血清ヒトIgG定量法

マウス血清中における、ヒト骨髄腫細胞が産生するヒトIgG (Mタンパク 質)の定量は、以下のELISAで行った。0.1%重炭酸緩衝液(pH9.6) 5 -で1μg/mlに希釈したヤギ抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lot#7 902) 100 μ 1を96 ウェルプレート (Nunc 社製) に加え、4℃で一晩イン キュベーションし、抗体を固相化した。ブロッキングの後、段階希釈したマウス 血清あるいは標品としてヒトIgG (Cappel 社製、Lot#00915) 100 μ 1 を添加し、室温にて 2 時間インキュベーションした。洗浄後、 5 0 0 0 倍希 10 釈したアルカリフォスファターゼ標識抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lo t#6202) 100μ1を加え、室温にて1時間インキュベーションした。洗 浄後、基質溶液を加え、インキュベーションの後、MICROPLATE READER Model 3550(BioRad 社製)を用いて405nmの吸光度を測定し、標品のヒトIgGの 吸光度より得られた検量線から、マウス血清中のヒトIgG(Mタンパク質)濃 15 度を算出した。

(2) 投与抗体の調製

20

25

scFv/CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーは、投与当日、濾過滅菌したPBS(一)を用いて、それぞれ<math>0.4mg/m1、0.25mg/m1になるように調製し、投与試料とした。

(3) ヒト骨髄腫マウスモデルの作製

ヒト骨髄腫マウスモデルは以下のように作製した。SCIDマウス (日本クレア)を用いて in vivo 継代したKPMM2細胞 (特開平7-236475号公報)を10%ウシ胎児血清 (GIBCO BRL 社製)を含むRPMI1640培地 (GIBCO BRL 社製)で3×10⁷個/m1になるように調製した。あらかじめ前日 抗アシアロGM1 抗体 (和光純薬社製、1バイアルを5m1で溶解)100μ1を皮下投与したSCIDマウス (オス、6週齢) (日本クレア)に上記KPMM2細胞懸濁液200μ1 (6×10⁶個/マウス)を尾静脈より注入した。

(4) 抗体投与

- (3) で作製したヒト骨髄腫マウスモデルに対し、KPMM2細胞移植後3日目より、1日2回、3日間、上記(2)で調製した投与試料、モノマーは250 μ 1、ダイマーは400 μ 1を、尾静脈より投与した。対照として、濾過滅菌したPBS(一)を同様に1日2回、3日間、200 μ 1、尾静脈より投与した。両群とも、1群7匹で行った。
- (5) s c F v / C H O ポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫移植マウスモデルに対する抗腫瘍効果の評価
- s c F v / C H O ポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫マウスモデルの抗腫瘍効果については、当該骨髄腫細胞が産生するヒトI g G (Mタンパク質)のマウス血清中の量の変化、及び生存期間で評価した。マウス血清中のヒトI g G 量の変化については、K P M M 2 細胞移植後 2 4 日目に血清を採取し、上記(1)で述べたELISAを用いてヒトI g G 量を測定した。その結果、P B S (一)投与群では、血清ヒトI g G (Mタンパク質)量が約8500μg/15 m1まで上昇しているのに対し、s c F v / C H O ダイマー投与群では対照群の1/10以下と顕著に低値であり、s c F v / C H O ダイマーがK P M M 2 細胞の増殖を非常に強く抑制していることが示された(図32)。一方、生存期間についても図33に示すとおり、s c F v / C H O ダイマー投与群ではPBS(ー)投与群と比較して顕著な生存期間の延長が認められた。
- 20 以上より、scFv/CHOダイマーがヒト骨髄腫マウスモデルに対して、抗腫瘍効果を有することが示された。本発明の再構成ポリペプチドであるscFv/CHOダイマーの抗腫瘍効果は、当該再構成ポリペプチドが有するアポトーシス誘起作用に基づくと考えられる。

5.15 赤血球凝集試験

25 赤血球凝集試験及び赤血球凝集の判定法は、続生化学実験講座の免疫生化学研究法(日本生化学会編、東京化学同人)に準じて実施した。

健常人の血液をヘパリン処理した注射筒により採血し、PBS(-)により3回洗浄した後、PBS(-)にて最終濃度が2%の赤血球浮遊液を作製した。検

査サンプルは、対照としてマウスIgG(2ymed 社製)を用い、MABL-2抗体、CHO細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドモノマー、ダイマー、大腸菌産生の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーとダイマーを使用した。赤血球の凝集作用を検討するために、ファルコン社製のU底の96ウェルプレートを使用し、上記の抗体サンプルを50μ1/ウェル添加した中に、2%赤血球浮遊液をさらに50μ1添加、混和し、37℃で2時間インキュベーション後、4℃で一昼夜保存し、凝集を判定した。また、対照として、PBS(一)を50μ1/ウェル添加し、抗体サンプルと同様にして凝集試験を行った。抗体の最終濃度は、マウスIgG、MABL-2抗体は、0.01、0.1、1、10、100μg/m1、一本鎖Fvは、0.004、0.04、0.4、4、40、80μg/m1で大腸菌産生の一本鎖Fvポリペプチドのダイマーのみさらに160μg/m1の用量を設定した。その結果は、下記の表2に示す通り、MABL-2抗体では、0.1μg/m1以上で赤血球凝集が見られたのに対し、一本鎖Fvポリペプチドではモノマー、ダイマー共に赤血球凝集は認められなかった。

15

10

表 2 赤血球凝集試験

	対照	0. 01	0.1	1	10	100	(μg/mL)		
mIgG	-	-	_	_	-	-	. =		
MABL-2(intact)	-	-	+	+++	+++	++			
	対照	0.004	0.04	0. 4	4	40	80	(µg/mL)	
scFv/CHO t/7-	. –		_	. –	_	_	_		
scFv/CHO ダイマー	-		-	-	-	_	_		
	対照	0.004	0.04	0. 4	4	40	80	160	(µg/mL)
scFv/E.coli ಕ/マー				-	_	-	- '		
scFv/E. coli 9°17~	· -	-	-	-	_	-	_		

25

実施例 6 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む再構成ポリペプチド $c(Fv)_2$ 及び種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 scFv 6. 1 MABL-2抗体 $sc(Fv)_2$ 発現プラスミドの構築

MABL-2抗体由来の2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む再構成 ポリペプチド [sc(Fv)₂]を発現するプラスミドを作製するため、前述pCH OM2 (MABL-2抗体由来のscFvをコードするDNAを含む)を以下に 示す通りPCR法により修飾し、得られたDNA断片をpCHOM2に導入した。 PCRに使用するプライマーは、センスプライマーとしてEF1 αをコードするDNAにハイブリダイズするEF1プライマー (配列番号:30)を使用し、 アンチセンスプライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカー領域をコードするDNA配列 (配列番号:19)及びSalI制限酵素認識部位を有するVLLASプライマー (配列番号:31)を使用した。

PCR溶液100μ1は、10μ1の10×PCR Buffer #1、1mM M gCl₂、0.2mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ (以上東洋紡社製)、1μMの各プライマー、及び100ngの鋳型DNA (pCHOM2) を含有する。PCR溶液を94℃にて30秒間、50℃にて30秒間及び74℃にて1分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを30回反復した。

PCR生成物を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、SalIで消化し、得られたDNA断片をpBluescript KS⁺ベクター(東洋紡社製)にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをSalIで消化し、得られたDNA断片をSalIで消化したpCHOM2に Rapid DNA Ligation Kit (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) を用いて連結した。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpCHOM2(Fv)2と命名した(図34を参照)。本プラスミドpCHOM2(Fv)2に含まれるMABL-2抗体sc(Fv)2領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:32に示す。

10

15

20

25

6. 2 種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体scFv発現 プラスミドの作製

HLタイプのscFvを作製するために、まずpCHOM2(Fv)2を鋳型としてCFHL-F1(配列番号:33)及びCFHL-R2(配列番号:34)プライマー、CFHL-F2(配列番号:35)及びCFHL-R1プライマー(配列番号:036)によりKODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、5'側にリーダー配列を含むH鎖、及び3'側にFLAG配列を含むL鎖のcDNA遺伝子を作製した。得られたH鎖及びL鎖cDNAを鋳型として混合し、KODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を5回繰り返すPCR反応を行い、CFHL-F1及びCFHL-R1プライマーを加えてさらに30サイクル反応することによりリンカーを含まないHL-0タイプのcDNAを作製した。

LHタイプのscFvを作製するために、まずMABL-2のL鎖及びH鎖V 領域のcDNAを含むプラスミドpGEM-M2L及びpGEM-M2H (特願 平11-63557参照)を鋳型として、それぞれT7 (配列番号:37)及び CFLH-R2 (配列番号:38)プライマー、CFLH-F2 (配列番号:3 9)及びCFLH-R1 (配列番号:40)プライマーを用いてKODポリメラーゼ (東洋紡)にて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、5'側にリーダー配列を含むL鎖、及び3'側にFLAG配列を含むH鎖のcDNA遺伝子を作製した。得られたL鎖及びH鎖cDNAを鋳型として混合し、KODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を5回繰り返すPCR反応を行い、T7及びCFLH-R1プライマーを加えてさらに30サイクル反応した。この反応産物を鋳型とし、CFLH-F4 (配列番号:41)及びCFLH-R1プライマーを用いて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行う

10

15

20

25

ことによりリンカーを含まないLH-0タイプのcDNAを作製した。

こうして作製したLH-0、HL-0タイプのcDNAを制限酵素EcoRI、BamHI(宝酒造)処理し、XhoI制限酵素切断部位を含まない哺乳動物発現プラスミドINPEP4に Ligation High(東洋紡)を用いて導入し、Competent E. coli JM109 (ニッポンジーン)を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。こうしてプラスミドpCF2LH-0及びpCF2HL-0を作製した。

次に、リンカーサイズの異なる発現プラスミドを作製するためにHLタイプで はpCF2HL-0を鋳型としてCFHL-X3 (配列番号: 42)、CFHL-X4 (配列番号: 43)、CFHL-X5 (配列番号: 44)、CFHL-X6 (配列番号: 45)、又はCFHL-X7(配列番号: 46)のセンスプライマー 及びアンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGH-1(配列番 号:47)プライマーを用いてKODポリメラーゼにて94℃30秒、60℃3 0秒、72℃1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産 物を制限酵素XhoI、BamHI(宝酒造)にて処理した。得られた断片をp CF2HL-0のXhoI、BamHIサイトに Ligation High (東洋紡)を用 いて導入し、Competent E. coli JM109を形質転換した。形質転換した大腸 菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プ ラスミドpCF2HL-3、pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2H L-6及びpCF2HL-7を作製した。更にCOS7細胞での一過的発現に用 いる発現プラスミドを作製するために、pCF2HL-0、pCF2HL-3、 pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2HL-6及びpCF2HL-7 を制限酵素EcoRI及びBamHI(宝酒造)にて処理し、約800bpの断 片をアガロースゲル電気泳動によるゲルからの回収により精製した。得られた断 片を哺乳動物細胞発現プラスミドpCOS1のEcoRI及びBamHIサイト に Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli DH5α (東洋紡)を形 質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミド を精製した。こうして、発現プラスミドCF2HL-0/pCOS1、CF2H

10

15

20

25

L-3/pCOS1、CF2HL-4/pCOS1、CF2HL-5/pCOS1、CF2HL-6/pCOS1及びCF2HL-7/pCOS1を作製した。 代表的な例として、プラスミドCF2HL-0/pCOS1の構造を図35に示し、これに含まれるMABL2-scFv<HL-0>の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 48に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミノ酸でアミノ酸配列を図36に示す。

また、リンカーサイズの異なるLHタイプの発現プラスミドを作製するため、 pCF2LH-0を鋳型としてCFLH-X3(配列番号:49)、CFLH-X 4 (配列番号: 50)、CFLH-X5 (配列番号: 51)、CFLH-X6 (配 列番号:52)又はCFLHーX7(配列番号:53)のセンスプライマー及び アンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGH-1プライマーを 用いてKODポリメラーゼにて94℃30秒、60℃30秒、72℃1分間の反 応を30回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産物を制限酵素XhoI、 BamHIにて処理した。得られた断片をpCF2LH-0のXhoI、Bam HI サイトに Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli DH5 lpha(東 洋紡)を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にて プラスミドを精製した。こうして、発現プラスミドゥCF2LHー3、ゥCF2 LH-4、pCF2LH-5、pCF2LH-6及びpCF2LH-7を作製し た。更にCOS7細胞での一過的発現に用いる発現プラスミドを作製するために、 pCF2LH-0, pCF2LH-3, pCF2LH-4, pCF2LH-5, pCF2LH-6及びpCF2LH-7を制限酵素EcoRI及びBamHI (宝酒造) にて処理し、約800bpの断片をアガロースゲル電気泳動によるゲ ルからの回収により精製した。得られた断片を哺乳動物細胞発現プラスミドpC OS1のEcoRI及びBamHIサイトに Ligation High を用いて導入し、 Competent E. coli DH5 a (東洋紡) を形質転換した。形質転換した大腸菌よ り QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プラス ₹FCF2LH-0/pCOS1、CF2LH-3/pCOS1、CF2LH-4/pCOS1、CF2LH-5/pCOS1、CF2LH-6/pCOS1及

25

びCF2LH-7/pCOS1を作製した。代表的な例として、プラスミドCF2LH-0/pCOS1の構造を図37に示し、これに含まれるMABL2-scFv<LH-0>の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:54に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミノ酸配列を図38に示す。

5 <u>6.3 COS 7 細胞における s c F v 及び s c (F v) 2 の発現</u>

(1) 有血清培地での培養上清の調製

HLタイプ、LHタイプscFv及びsc(Fv) $_2$ の発現のために、COS7細胞(JCRB9127、ヒューマンサイエンス振興財団)での一過的発現を行った。COS7細胞は10%牛胎児血清(HyClone)を含むDMEM培地(GIBCO BRL 社製)にて、37%の炭酸ガス恒温槽中で経代培養した。

- 6. 2で構築したCF2HL-0, $3\sim7/p$ COS1、もしくはCF2LH-0, $3\sim7/p$ COS1又はpCHOM2(Fv) $_2$ ベクターを、Gene Pulser 装置 (BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS 7細胞にトランスフェクションした。
- DNA (10 μg) とDMEM (10%FBS, 5mM BES (SIGMA社)) 培地中2×10⁷細胞/mLの0.25mLをキュベットに加え、10分間静置の後に0.17kV、950μFの容量にてパルスを与えた。10分間静置の後、エレクトロポレーションされた細胞をDMEM (10%FBS) 培地に混合し、75cm²フラスコに加えた。72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.22μmボトルトップフィルター (FALCON) にて濾過し、これを培養上清 (CM) とした。

(2) 無血清培地での培養上清の調製

上記(1)と同様の方法でトランスフェクションした細胞をDMEM(10% FBS)培地に加え75 c m^3 フラスコにて一夜培養した後、培養上清を捨て、PBSにて洗浄後、CHO-S-SFM II 培地(GIBCO BRL 社製)を添加した。72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.22 μ mボトルトップフィルターにて濾過し、CMを得た。

<u>6.4 COS7 CM中のscFv及びsc(Fv)₂の検出</u>

20

前記 6.3 (2) で調製した COS 7の CM中における種々のMABL 2-s c F v 及び s c (F v) 2のポリペプチドを下記の通りにウェスタンブロッティング 法により検出した。

各COS7 CMについてについてSDS-PAGEを行い、REINFOR CED NC膜 (Schleicher & Schuell 社製) に転写した。5%スキムミルク (森永乳業社製) にてブロッキングを行い、TBSにて洗浄後、抗FLAG抗体 (SIGMA 社製) を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識抗マウスIgG抗体 (Jackson Immuno Research 社製) を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液を添加し、発色させた(図39)。

10 <u>6.5 フローサイトメトリー</u>

MABL2-scFv及びsc(Fv)2のヒト Integrin Assosiated Protein (IAP) 抗原への結合を測定するため、前記 6.3 (1) にて調製したCOS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞2×10 5 個に、実施例 6.3 (1) で得られた培養上清あるいは対照としてCOS 7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、 10μ g/mLのマウス抗FLAG抗体 (SIGMA 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG抗体 (BECTON DICKINSON 社製) を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置 (BECTON DICKINSON 社製) にて蛍光強度を測定した。その結果、各COS 7培養上清中の種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL2ーscFv及びsc(Fv)2は、ヒトIAPに対して高い親和性を有することが示された(図40a及びb)。

6.6 in vitro でのアポトーシス誘起効果

前記1.3 (1) にて調製したCOS7細胞培養上清について、ヒトIAPを 25 遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)に対するアポトーシス 誘導作用をAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製)染色により検討し た。

hIAP/L1210細胞5×104個に、各ベクターを形質転換したCOS7

20

25

細胞培養上清あるいはコントロールとしてCOS7細胞培養上清を終濃度10%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V/PI染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、<math>COS7 CM中のscFv<HL3, 4, 6, 7、LH3, 4, 6, 7>及び $sc(Fv)_2$ はhIAP/L1210細胞に対して顕著な細胞死を誘導した。得られた結果を図41にそれぞれ示す。

6.7 MABL2-scFv及びsc(Fv)₂のCHO細胞用発現ベクターの構 築

前記MABL2-scFv及 $Usc(Fv)_2$ を培養上清から精製することを目的 として、これらをCHO細胞にて発現させるための発現ベクターを以下のように 構築した。

前記1.2にて調製したpCF2HL-0, $3\sim7$ 及びpCF2LH-0, $3\sim7$ のE coRI-B a mHI 断片を、CHO細胞用発現ベクタ-pCHO1のE coRI及びB a mHI 部位に Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli DH5 α を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Midi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。このようにして発現プラスミドpCHOM2HL-0, $3\sim7$ を作製した。

6.8 MABL2-scFv<HL-0, 3~7>、MABL2-scFv< LH-0, 3~7>及びsc(Fv)₂発現CHO細胞の作製並びにその培養上清の 調製

前記1.7にて構築した発現プラスミドp CHOM2HL-0, $3\sim7$ 及びp CHOM2LH-0, $3\sim7$ 並びにp CHOM2(Fv) $_2$ ベクターを以下の通りに CHO細胞に形質転換し、各再構成ポリペプチドを恒常的に発現するCHO細胞を作製した。その代表的な例としてMABL2-scFv<HL-5>、sc(Fv) $_2$ を恒常的に発現するCHO細胞の作製を下記に示す。

発現プラスミドp CHOM2 HL-5 及びp CHOM2 (F v) $_2$ を制限酵素 P v u I にて消化して直鎖状にし、これらを Gene Pulser 装置 (BioRad 社製) を用いてエレクトロポレーションにより CHO細胞にトランスフェクションした。 DN

10

20

25

 $A(10\mu g)$ と、PBS中 1×10^7 細胞/m100.75m1をキュベットに加え、1.5 k V、 25μ Fの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有する核酸含有 α -MEM培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。一夜培養後、培養上清を除去し、PBSにてリンスした後、10%のウシ胎児血清を含有する核酸不含 α -MEM培地(GIBCO BRL 社製)を加え培養した。約2週間培養後、methotrexate(SIGMA 社製)を終濃度10 n Mで含有する培地で更に培養し、その後50 n M、そして100 n Mと濃度を順次上げて培養を続けた。こうして得られた細胞をローラーボトル中で無血清培地CHO-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.20 μ mフィルターにて濾過し、それぞれのCMを得た。

同様にして、MABL 2-s c F v < HL-0, 3, 4, 6, 7 > 及び < LH-0, 3, 4, 5, 6, 7 > を恒常的に発現する CHO細胞及び それらの CMを得た。

6.9 MABL2-scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)2の精製
 下記の2種類の精製法により前記6.8で得られたCMからMABL2-scFv<HL-5>及びsc(Fv)2の精製を行った。

<精製法1> HL-5及びsc(Fv)2を、そのポリペプチドのC末端のF1ag配列を利用した抗F1ag抗体アフィニティカラムクロマトグラフィー及びゲル濾過を用いて精製した。 $150\,\mathrm{mM}$ NaC1を含む $50\,\mathrm{mM}$ Tris塩酸緩衝液、 $\mathrm{pH7.5}$ (TBS) で平衡化した抗 Flag M2 Affinity gel (SIGMA) で作成したカラム (7.9 ml) に前記6.8で得られたCM(1L)を添加し、TBSでカラムを洗浄後、 $0.1\,\mathrm{M}$ グリシン塩酸緩衝液、 $\mathrm{pH3.5}$ でscFvをカラムから溶出させた。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、scFvの溶出を確認した。scFv画分を終濃度が0.01%となるようにTween20を加え、Centricon-10(ミリポア)で濃縮した。濃縮液を $150\,\mathrm{mM}$ NaC1及び0.01%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、 $\mathrm{pH6.0}$ で平衡化したTSKge1G3000SWカラム (7.5×600mm) にかけた。流速0.4

 $m1/minでscFvは280nmの吸収で検出した。HL-5は主要ピークとしてダイマーの位置に、<math>sc(Fv)_2$ はモノマーの位置にそれぞれ溶出された。 <精製法2> HL-5及び $sc(Fv)_2$ をイオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイト及びゲル濾過の三工程で精製した。イオン交換クロマトグラフィーでは、HL-5では Q Sepharose fast flow カラム(ファルマシア)を $sc(Fv)_2$ では SP-sepharose fast flow カラムを用い、第二工程以降はHL-5と $sc(Fv)_2$ で同じ条件を用いた。

(第一工程) HL-5

HL-5のCMは、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩 10 衝液、pH9.0で2倍希釈した後に、1M TrisでpHを9.0に調整した。 この後、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩衝液、pH8. 5で平衡化したQ Sepharose fast flowカラムにかけ、同緩衝液中0.1Mから0. 55MまでのNaC1の直線濃度勾配でカラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、HL-5を含む画分を集め、第 二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第一工程) s c (F v)。

20

 $sc(Fv)_2$ のCMは、0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で2倍希釈した後に、1 M酢酸でpHを5.5に調整した。0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で平衡化した SP-Sepahrose fast flow カラムにかけ、同緩衝液中、NaC1 濃度を0 から0.5 Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/P AGEで分析し、 $sc(Fv)_2$ を含む画分を集め、第二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第二工程)HL-5及び $sc(Fv)_2$ のハイドロキシアパタイトクロマトグラフ 25 ィー

第一工程で得られたHL-5 画分及 $Usc(Fv)_2$ 画分をそれぞれ0.02% Tween20を含む10 mM リン酸緩衝液、pH7.0 で平衡化したハイドロキシアパタイトカラム(BioRad、タイプ I)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄

25

後、リン酸緩衝液濃度を 0.5 Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。各画分を SDS/PAGEで分析し、所望のポリペプチドが含まれる画分を集めた。

(第三工程) HL-5及びsc(Fv)2のゲル濾過

- 第二工程で得られた各画分をそれぞれ Centriprep-10 (ミリポア) で濃縮し、0.02% Tween 20 及び0.15 M NaClを含む20 mM 酢酸緩衝液、p H 6.0 で平衡化した Superdex 200 カラム $(2.6 \times 60$ cm、ファルマシア) にかけた。HL-5 はダイマーに位置に、s c (Fv) HL-5 及びs c (Fv) はモノマーの位置にそれぞれ主要ピークとして溶出された。
- いずれの精製法においても、HL-5モノマーは殆ど検出されなかったことから、一本鎖FvのリンカーのFミノ酸残基数が5個程度であれば、効率的に一本鎖Fvのダイマーが形成できることが判明した。HL-5ダイマーおよびsc(Fv) $_2$ はいずれも精製された後も4 $^{\circ}$ で1 $_7$ 月間安定的に維持された。

 6.10 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)2の抗原結合活性

 15 評価

精製されたMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)2のヒト Integrin Assosiated Protein (IAP) 抗原への結合を測定するため、フローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞(hIAP/L1210)又は対照としてpCOS1ベクターをトランスフェクションしたL1210細胞(pCOS1/L1210)2×10⁵個に、10μg/mLの精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー、MABL2-sc(Fv)2、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL-2、陰性対照としてマウスIgG(Zymed 社製)を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、10μg/mLのマウス抗FLAG抗体(SIGMA 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON 社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)

その結果、精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-

 $sc(Fv)_2$ はhIAP/L1210細胞に特異的に結合したことにより、scFv<HL5>のダイマー及び $sc(Fv)_2$ がヒトIAPに対して高い親和性を有することが示された(図42)。

6.11 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)₂の in vitro ア

ポトーシス誘起効果

精製したMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)₂について、ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)及びヒト白血病細胞株CCRF-CEMに対するアポトーシス誘導作用をAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

- 10 h I A P / L 1 2 1 0 細胞 5 × 1 0 4 個あるいはC C R F C E M 細胞 1 × 1 0 5 個に、精製MABL 2 s c F v < H L 5 > のダイマー、MABL 2 s c (F v)₂、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL 2、陰性対照としてマウス I g G を様々な濃度で添加し、2 4 時間培養した。その後、Annexin V 染色を行い、F A C S c a n 装置 (BECTON DICKINSON 社製) にて蛍光強度を測定 した。その結果、MABL 2 s c F v < H L 5 > のダイマー及びMABL 2 s c (F v)₂はh I A P / L 1 2 1 0、C C R F C E M の両細胞に対して濃度依存的に細胞死を誘導した(図43)。
 - 6. 12 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)2の赤血球凝集試験
- 20 実施例 5. 1 5 に従って、種々の濃度の精製した s c F v < H L 5 > のダイマー及び s c (F v) 2 の血液凝集試験を実施した。

モノクローナル抗体MABL-2 (陽性対照) では血液凝集が起こるのに対して、一本鎖抗体のMABL2-s c $(Fv)_2$ 及びMABL2-s c (Fv)<HL5 >は凝集しなかった。また、MABL-2抗体を用いた緩衝液の差もほとんどみられなかった。その結果を下記の表 3に示す。

ヒト赤血球凝集試験

က

黎	希赖:PB														Ē	$(\mu g/m]$
	cont	cont 28.9	14.45	7.225	3,6125	1.8063	0.9031	0.4516	0, 2258	0.1129	3.6125 1.8063 0.9031 0.4516 0.2258 0.1129 0.0564 0.0282 0.0141 0.0071 0.0035 0.0018	0.0282	0.0141	0.0071	0.0035	0.0018
MARIZ-sc(Fv)2	I	I	1	1	ı	ı	ì	ı	l'	1	1	1	l	ı	ı	ı
	cont	28.0	14.0	7.0	3.5	1.75	0.875	0.4375	0.2188	0.1094	0.875 0.4375 0.2188 0.1094 0.0547 0.0273 0.0137 0.0068 0.0034 0.0017	0.0273	0.0137	0.0068	0.0034	0.0017
MABL2-3c (Fv) (HL5)	1	I	1	L,	I	1	1	I	1	1	1	I	I	1	1	1
	cont	8	40	88	2	2	2.5	1.25	0.625	0.3125 0.1563	0.1563	0.0781	0.0781 0.0391 0.0195 0.0038	0.0195	0.0098	0.0049
MAN2 (intact)	ı	+.	+	+	+	+	+	+	+	+	+1	!	1	ı	1	ľ
mlgG	I	l	. 1	ŀ	. 1	l	. 1	l	1	ı	1	. 1		1	ı	1
鍛	被:Acet	希积度:Acetate Buffer	i i									9			([m/g/m])	(運)
	cont 80	æ	9	8	91	മ	2.5	1.25	0.625	0.3125	0.3125 0.1563 0.0781 0.0391 0.0195 0.0098 0.0049	0.0781	0,0391	0.0195	0.0038	0.0049
MABL2 (intact)	l	+	4	+	+	+	+ .	+	+	+	+	+	I	1 0	1.	ı

6. 13 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv) $_2$ のヒト骨髄腫マウスモデルに対する抗腫瘍効果

実施例 6.8 及び 6.9 にて作製、精製した s c F v < HL -5 > のダイマー及び s c (F $v)_2$ について、その抗腫瘍効果を試験した。具体的には実施例 5.1 4 (3) で作製したヒト骨髄腫マウスモデルを用いて、マウス血清中における、ヒト骨髄腫細胞が産生する Mタンパク質を ELISAにより定量し、併せてマウスの生存日数を記録した。そして、血清中の Mタンパク質量の変化および生存日数により、s c F v < HL -5 > のダイマー及び s c (F v) $_2$ の抗腫瘍効果を評価した。

- 10 なお、本試験においてHL-5及びsc(Fv)₂は、vehicle(150m M NaCl, 0.02%Tween及び20mM 酢酸緩衝液, pH6.0)中の 0.01、0.1又は1mg/mLの溶液として、投与量が0.1、1または10mg/kgになるようにマウスに投与した。また、対照はvehicleのみを投与した。
- 15 上ト骨髄腫細胞移植後26日目に血清を採取し、血清中のMタンパク質量をELISAにより実施例5.14に従って測定した。その結果、HL-5投与群及びダイマー及びsc(Fv)2投与群共に、血清中のMタンパク質量が投与量依存的に減少していた(図44を参照)。また、その生存期間については、HL-5投与群(図45)及びsc(Fv)2投与群(図46)共に対照(vehicle投与群)と比較して有意な生存期間の延長が観察された。これらの結果は、本発明のHL-5及びsc(Fv)2がインビボにおいても優れた抗腫瘍作用を有することを示している。

図面の簡単な説明

- 25 図1. ヒトIgG1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(hIAP / L1210)に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
 - 図2. キメラMABL-1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h

- IAP/L1210)に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 図3. キメラMABL-2抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h IAP/L1210)に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結 5 果を示す図である。
 - 図4. 本発明にかかる一本鎖F v の作成方法を模式的に示す図である。
 - 図 5. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、大腸菌にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。
- 図 6. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、哺乳動物細胞にて発現させ 10 るために使用する発現プラスミドの一例の構造を示す。
 - 図7. 実施例5. 4で得られたウエスタンブロットの結果を示す写真である。 左側より、分子量マーカー(上から97.4、66、45、31、21.5、14. 5kDaを示す)、pCHO1導入COS7細胞培養上清、pCHOM2導入細胞 培養上清。pCHOM2導入細胞培養上清に再構成MABL-2抗体一本鎖Fv (矢印)が明らかに含まれていることを示す。
 - 図8. コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清の抗体は、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 図9. MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は、コントロール 20 としてのpCOS1/L1210細胞には結合しないことを示すフローサイトメ トリーの結果を示す図である。
 - 図10. コントロールとしてのpCOS1/COS7細胞培養上清の抗体は、hIAP/L1210細胞に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 25 図 1 1. MABL 2 s c F v / C O S 7 細胞培養上清の抗体は、h I A P / L 1 2 1 0 細胞に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す 図である。
 - 図12. 実施例5. 6で示すCompetitive ELISAの結果を示す

15

25

図であり、本発明の一本鎖Fv(MABL2-scFv)の抗原結合活性を、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清と比較して、マウスモノクローナル抗体MABL-2の抗原結合に対する阻害を指標として示す図である。図13.実施例5.7のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

図14. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

10 図15. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP / L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上 清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

図16. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP /L1210 細胞に対し、MABL2-scFv/COS7 細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す。

図17. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF-CEM細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度50%)。

図18. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF CEM細胞に対し、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度50%)。

図19. 実施例5. 9のCHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製過程において、Blue-sepharose カラムで得られた画分をハイドロキシアパタイトカラムを用いて精製した際のクロマトグラムを示す図であり、主要なピークとして画分A、画分Bが得られたことを示す。

図 2 0. 実施例 5. 9 の (2) で得られた画分A、画分Bについてゲル濾過により精製した結果を示す図であり、画分Aでは見かけ上の分子量約 3 6 k D、画分Bでは同 7 6 k Dの位置に主要ピークが(それぞれAI及びBI)が溶出したこ

とを示す。

- 図21. 実施例5. 9のCHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製過程において得られた画分をSDS-PAGEで分析した図であり、何れも分子量約35kDに単一のバンドのみであることを示す。
- 5 図22. CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製において得られた画分AI及びBIをゲル濾過により分析した結果を示す図であり、画分AIはモノマーからなり、画分BIはダイマーからなることを示す。
 - 図 2 3. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、大腸菌の菌体内にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。
- 10 図24. 実施例5. 12の大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチドの精製において、得られた粗製物をゲル濾過カラムを用いて精製した結果を示す図であり、各ピークはそれぞれ大腸菌細胞産生の一本鎖F v のモノマー、ダイマーを示す。
- - 図 2 6. 実施例 5. 1 3 のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210 細胞に対し、CHO 細胞産生のMABL2-scFv ダイマーが顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 $3\mu g/m1$)。
- 20 図 27. 実施例 5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA P/L1210細胞に対し、大腸菌細胞産生のMABL2-scFvダイマーが 顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 3μ g/m 1)。
 - 図28. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA P/L1210細胞には、CHO細胞産生のMABL2-scFvモノマーのア
- 25 ポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す(最終濃度 $3 \mu g$ /m1)。
 - 図29. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA P/L1210細胞には、大腸菌細胞産生のMABL2-scFvモノマーのア

10

ポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す (最終濃度 3 μ g / m 1)。

図30. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞には、コントロールとしてのマウスIgG抗体は抗FLAG抗体の添加によってもアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度 $3\mu g/m1$)。

図31. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA P/L1210細胞に対し、CHO細胞産生のMABL2-scFvモノマーが 抗FLAG抗体の添加によって顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終 濃度3μg/m1)。

図32. ヒト骨髄腫細胞株KPMM2を移植したマウスの血清中のヒトIgG量を定量したものであり、マウスにおけるヒト骨髄腫により産生されるヒトIgGの量を測定した結果を示す図であり、scFv/CHOダイマーがKPMM2細胞の増殖を非常に強く抑制していることを示す。

15 図33. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv/CHOダイマー投与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図34. MABL-2抗体由来の2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む 再構成ポリペプチド [sc(Fv)] を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

図35. [H鎖] - [L鎖] となるようにV領域を連結し、且つペプチドリンカー

20 を含まない s c F v (HLタイプ)を発現するプラスミドの一例の構造を示す。 図 3 6. HLタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配

列を示す。

図37. [L鎖] - [H鎖] となるようにV領域を連結し、且つペプチドリンカーを含まないscFv(LHタイプ)を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

25 図38. LHタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配列を示す。

図39. 実施例6. 4におけるウェスタンブロッティングの結果を示す図であり、 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む再構成ポリペプチドsc(Fv)。及 び種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体scFvが発現していることを示す。

図40a及びb. 実施例6.3 (1) にて調製したCOS 7細胞培養上清を用いたフローサイトメトリーの結果を示す図であり、種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL2-scFv及びsc(Fv)₂は、ヒトIAPに対して高い親和性を有することを示す。

図 41. 実施例 6. 6のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、scFv < HL3, 4, 6, 7、LH3, 4, 6, 7>及び $sc(Fv)_2$ はhIAP/L1 210細胞に対して顕著な細胞死を誘導することを示す。

10 図 4 2. 実施例 6. 1 0 の抗原結合評価の結果を示す図であり、scFv<HL 5 > のダイマー及び $sc(Fv)_2$ がヒトIAPに対して高い親和性を有すること示す。

図43. 実施例6. 11の in vitro アポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、MABL2-scFv<HL5>のダイマー及び $MABL2-sc(Fv)_2$ はhI

15 **AP/L1210、CCRF-CEMの両細胞に対して濃度依存的に細胞死を誘導することを示す。**

図45. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv<HL-5>投 与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図46. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、sc(Fv)₂投与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

25

20

産業上の利用可能性

本発明の再構成ポリペプチドは、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさないという特性を有していることから、

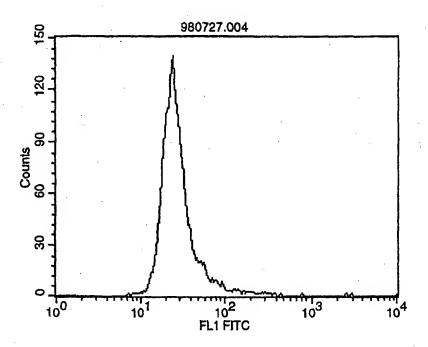
急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性リンパ性白血病、成人工細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia 等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin 病、非 Hodgkin リンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群、真性多血症などの血液疾患の治療薬として有用である。

請求の範囲

- 1. Integrin Associated Protein (IAP) に結合し、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起し、且つ赤血球凝集を起こさない再構成ポリペプチド。
- 5 2. 再構成ポリペプチドが改変抗体である請求項1に記載の再構成ポリペプチ ド。
 - 3. 改変抗体が、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む請求項2に記載の再構成ポリペプチド。
- 4. 再構成ポリペプチドが、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一 10 本鎖Fvのダイマーである請求項3記載の再構成ポリペプチド。
 - 5. 再構成ポリペプチドが、精製された一本鎖Fvのダイマーである請求項1 ~4のいずれか1項に記載の再構成ポリペプチド。
 - 6. 再構成ポリペプチドが、2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドである請求項3記載の再構成ポリペプチド。
- 15 7. H鎖V領域及びL鎖V領域が、少なくとも1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーを介して連結されている、請求項5又は6記載の再構成ポリペプチド。
 - 8. 請求項4、5又は7に記載の一本鎖FvをコードするDNA。
 - 請求項6又は7に記載のポリペプチドをコードするDNA。
- 20 10. H鎖V領域及び/又はL鎖V領域がヒト型化H鎖V領域及び/又はL鎖V 領域である請求項1~3のいずれか1項に記載の再構成ポリペプチド。
 - 11. 請求項10に記載のポリペプチドをコードするDNA。
 - 12. 請求項1、2、3、4、5、6、7又は10に記載の再構成ポリペプチド を産生する動物細胞。
- 25 13. 請求項1、2、3、4、5、6、7又は10に記載の再構成ポリペプチド を産生する微生物。
 - 14. 請求項1、2、3、4、5、6、7又は10に記載の再構成ポリペプチド

を有効成分として含有する血液疾患治療薬。

- 15. 前記血液疾患が、白血病であることを特徴とする請求項14記載の血液疾患治療薬。
- 16. 有効成分が、請求項4、5又は7に記載の一本鎖F v であることを特徴と 5 する請求項14に記載の血液疾患治療薬。



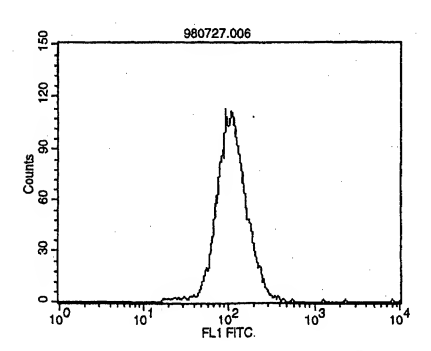
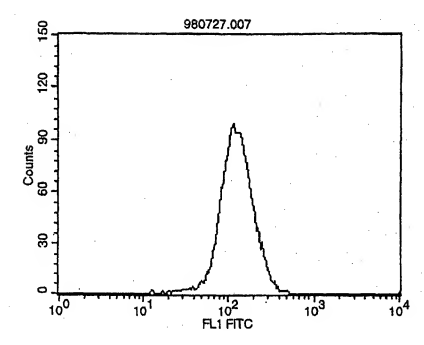
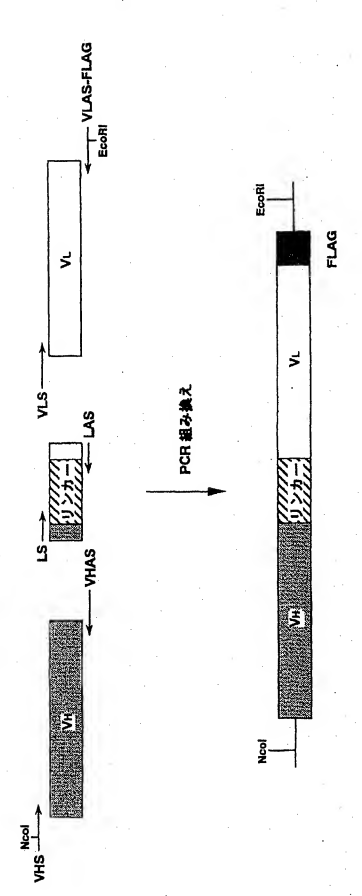
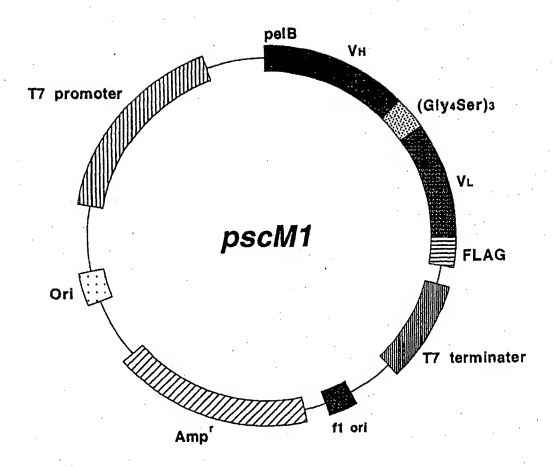
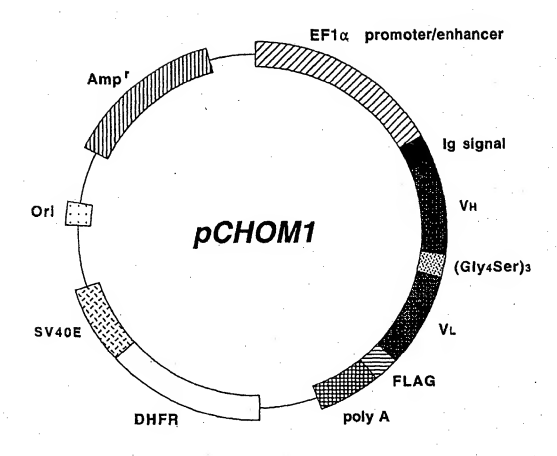


図.3

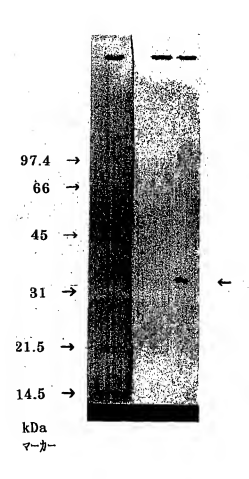


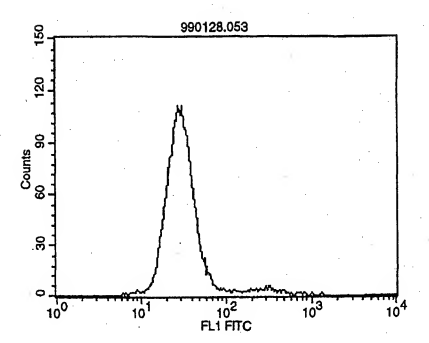


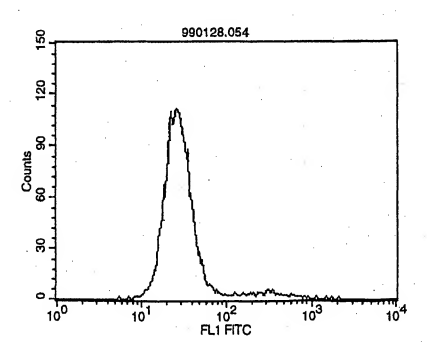


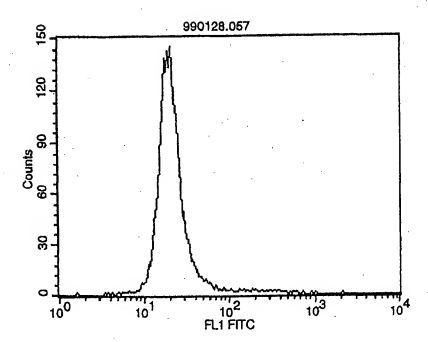


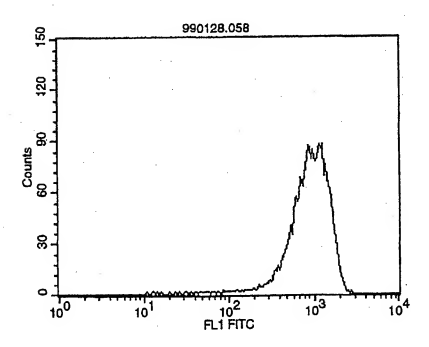
6/38











Competitive ELISA

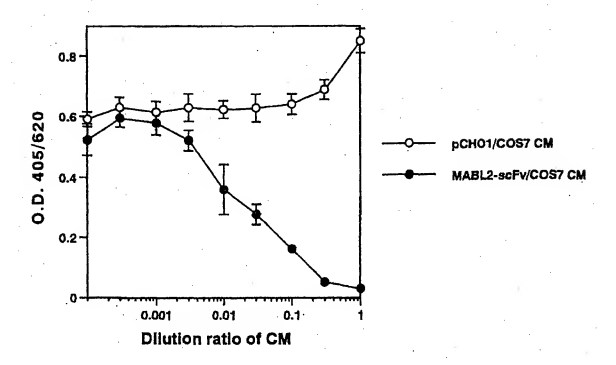


図13

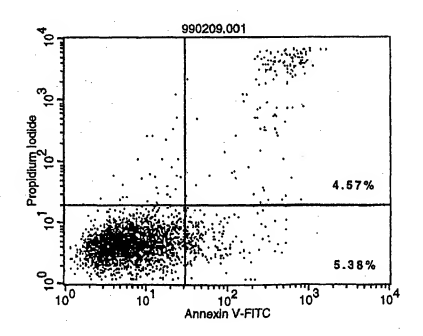


図14

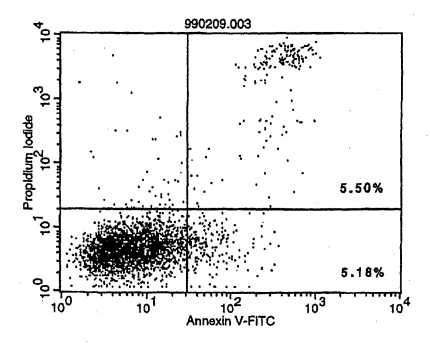
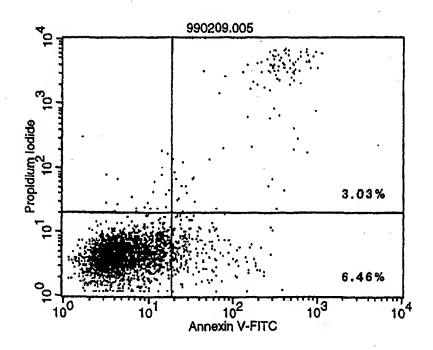


図15



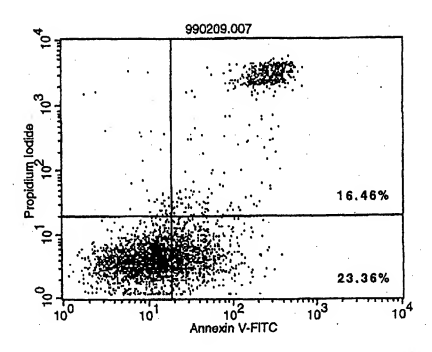
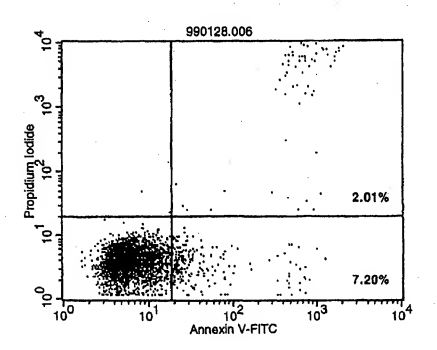


図17



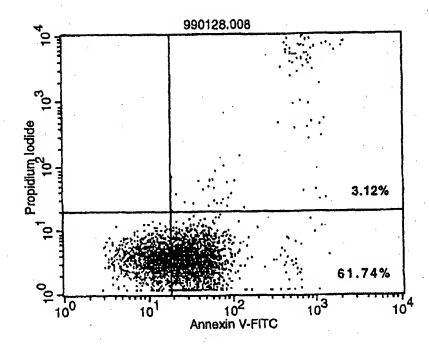
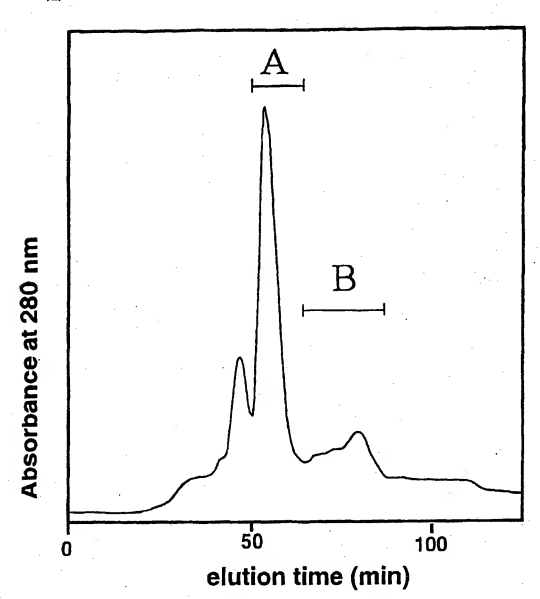


図 19



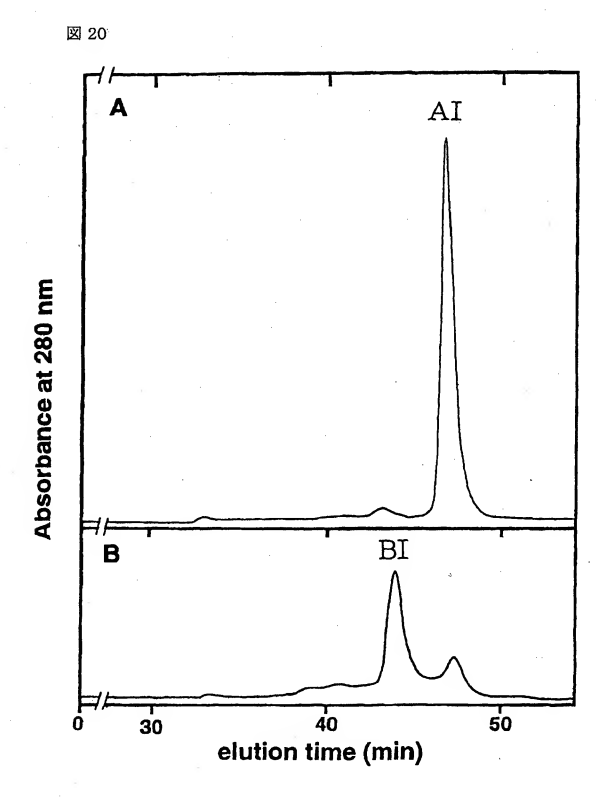


図 21

SDS-PAGE analysis of MABL2-scFv

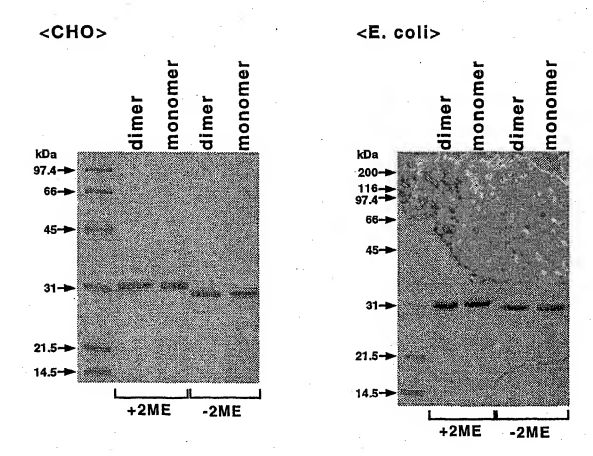
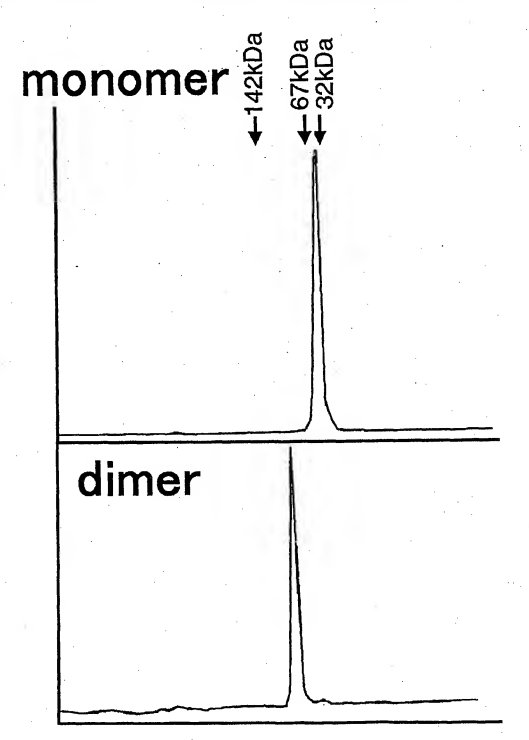
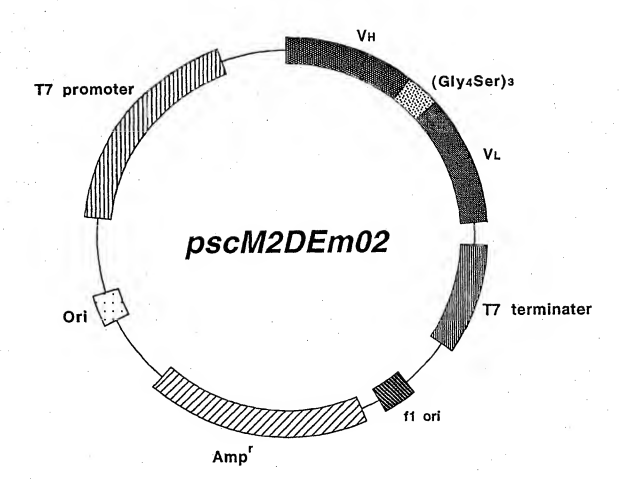
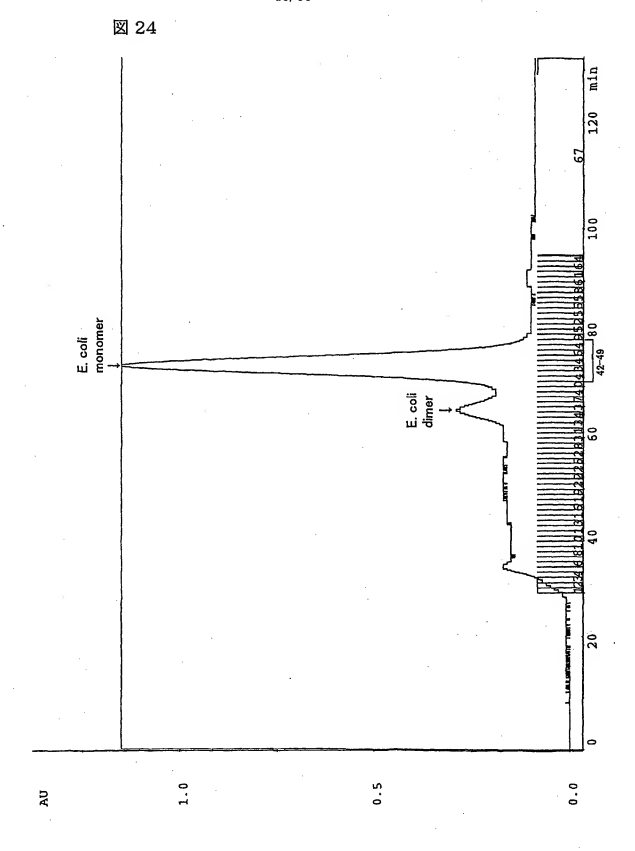


図 22

TSK gel G3000SW 20 mM Acetate buffer, 0.15 M NaCl, pH 6.0







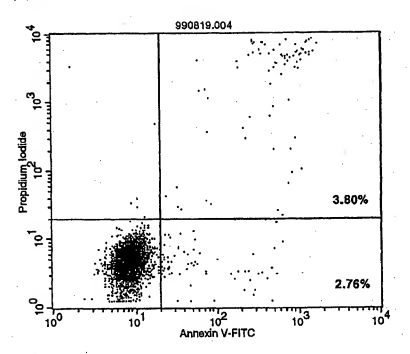


図 26

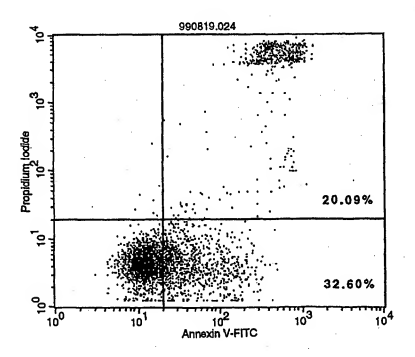


図 27

20/38

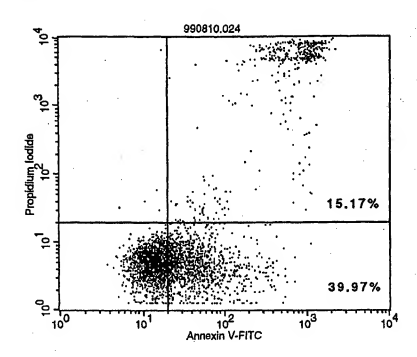
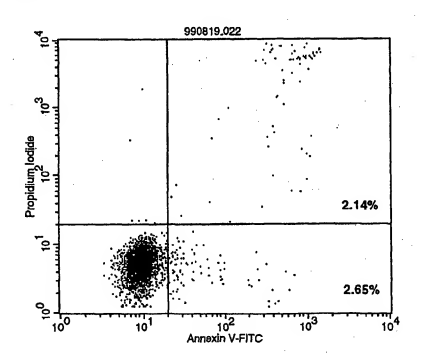
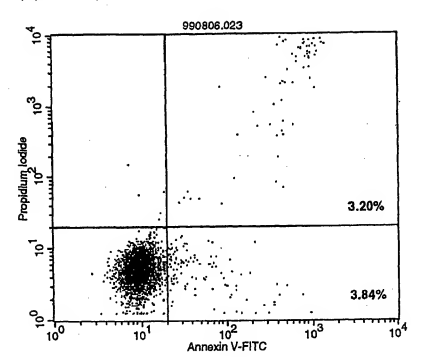


図 28







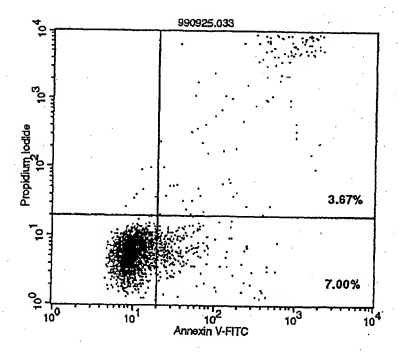


図31

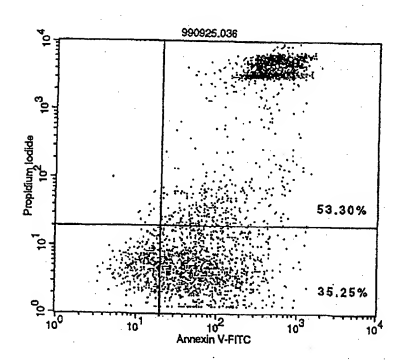
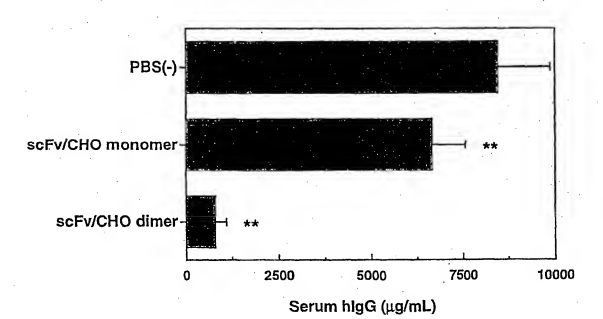


図 32

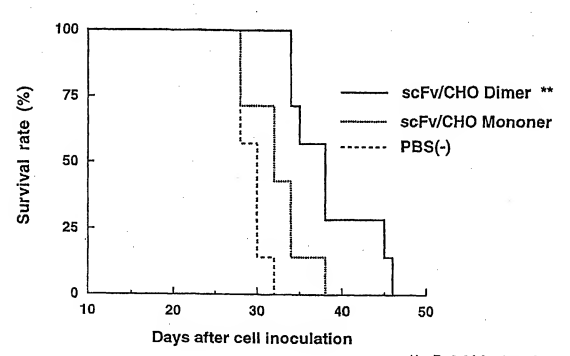
Effect of MABL-2 (scFv) on serum hlgG in KPMM2 i.v. SCID mice



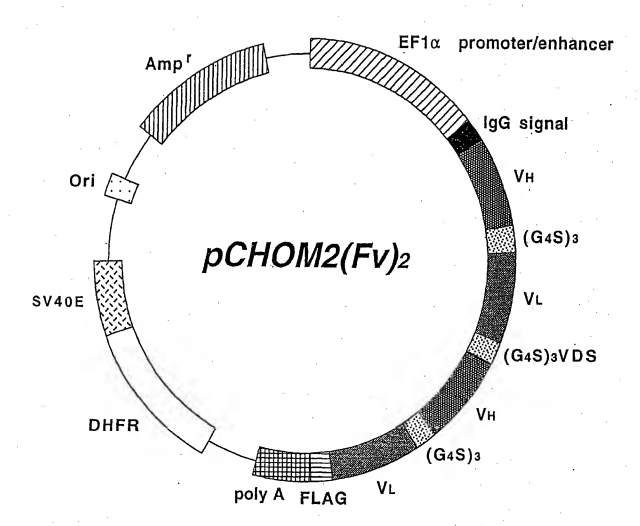
**: p<0.01

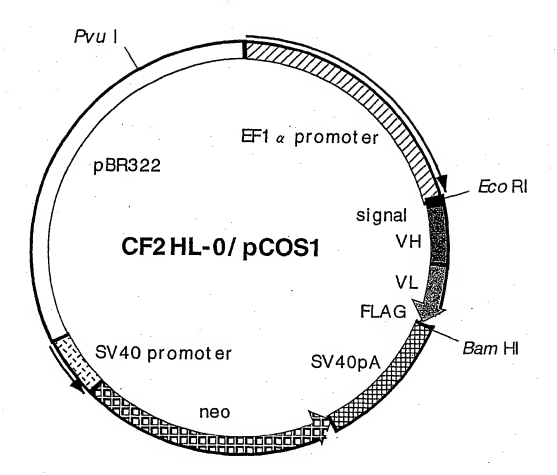
図 33

Effect of MABL-2 (scFv) on survival of KPMM2 i.v. SCID mice



** ; P<0.01 by t-test





27/38

図 36

<HLタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>

Heavy chain		Light chain	
· · · gtc tcg agt	linker	gac gtc gtg ···	FLAG
v s s		D V V	•

. *	Number of		
Plasmid	linker amino acid	linker	
CF2HL-0/pCOS1	0	gtc tcg agt	gac gtc gtg
		V S S	$\mathbf{D} \mathbf{V} \mathbf{V}$
CF2HL-3/pCOS1	3	gtc tcg agt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		V S S G G S	D V V
CF2HL-4/pCOS1	4	gtc tcg agt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
.00		V S S G G G S	D V V
CF2HL-5/pCOS1	5	gtc tcg agt ggt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		V S S G G G G S	$\mathbf{p} \cdot \mathbf{v} \cdot \mathbf{v}$
CF2HL-6/pCOS1	. 6	gtc tcg agt gt ggt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
Ċ	. •	v s s G G G G s	$\mathbf{p} \cdot \mathbf{v} \cdot \mathbf{v}$
CF2HL-7/pCOS1	7	gtc tcg agt ggt ggt ggt ggt ggt tcc	e gac gtc gtg
		V S S G G G G G S	D V V

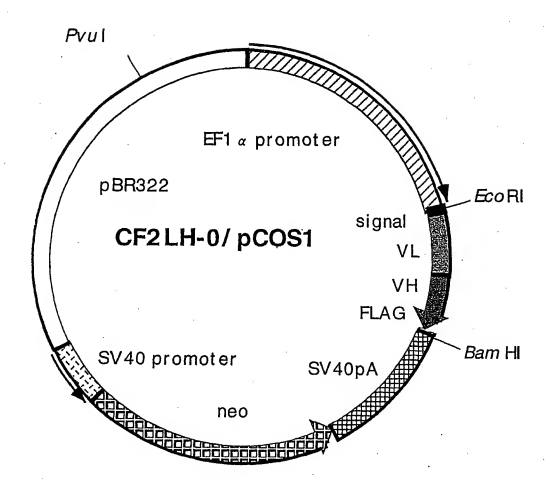


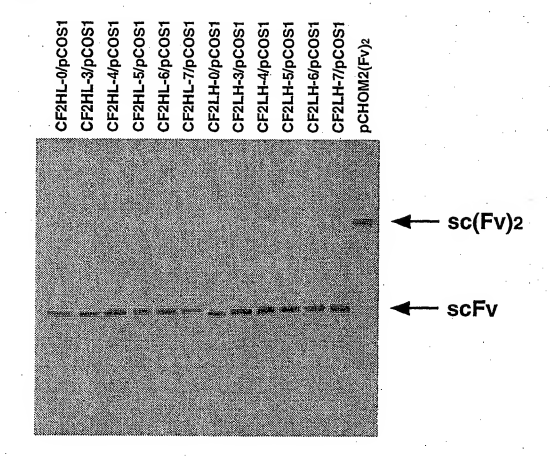
図 38

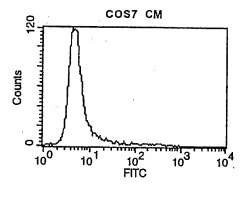
<LHタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>

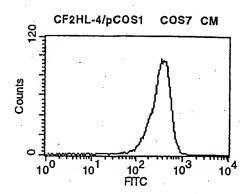
Light chain		Heavy chain			
··· gag ata aaa	linker	cag gtc caa ···	FLAG		
EIK		Q V Q			

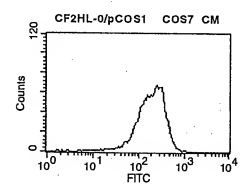
	Number of	
Plasmid	linker amino acid	linker
CF2LH-0/pCOS1	0	gag ata aaa
		E I K Q V Q
CF2LH-3/pCOS1	3	gag ata aaa tee gga gge cag gte caa
	•	E I K S G G Q V Q
CF2LH-4/pCOS1	4	gag ata aaa tee gga ggt gge cag gte caa
	,	E I K S G G G Q V Q
CF2LH-5/pCOS1	5	gag ata aaa tee gga ggt ggt gge cag gte caa
		E I K S G G G G Q V Q
CF2LH-6/pCOS1	6	gag ata aaa tee gga ggt ggt ggt gge cag gte caa
		E I K S G G G G G Q V Q
CF2LH-7/pCOS1	7	gag ata aaa tee gga ggt ggt ggt ggt gge eag gte caa
		EIKSGGGGGGQVQ

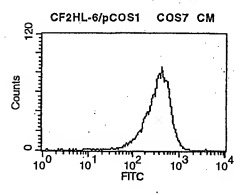
図 39

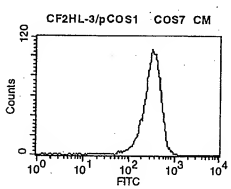












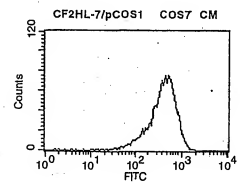
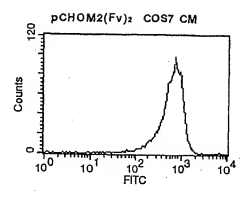
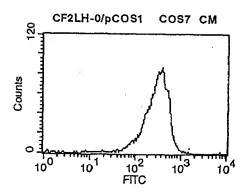
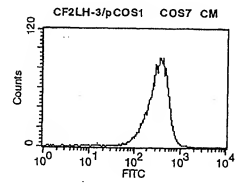
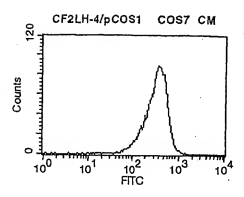


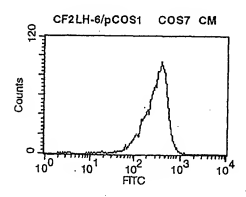
図 40 b

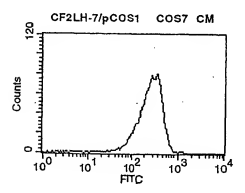


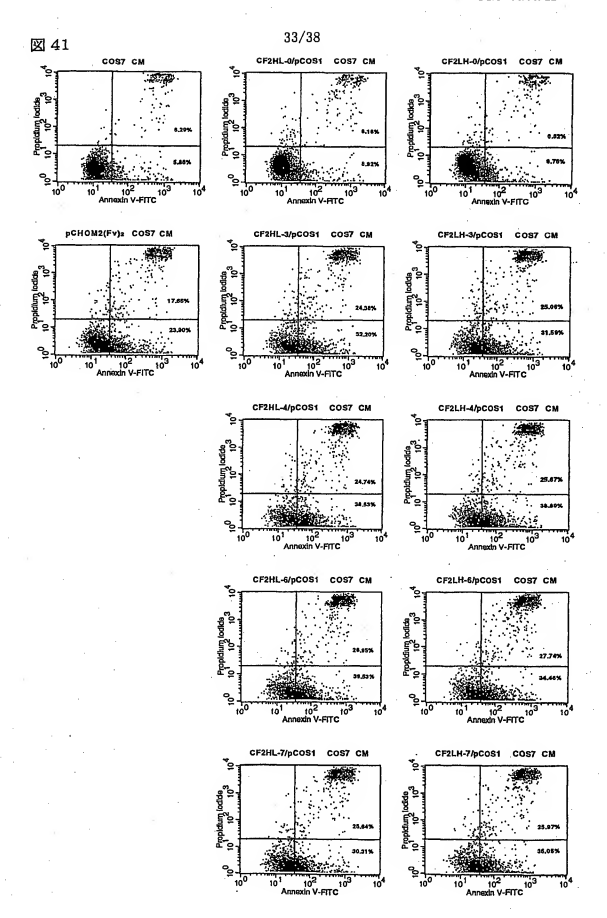


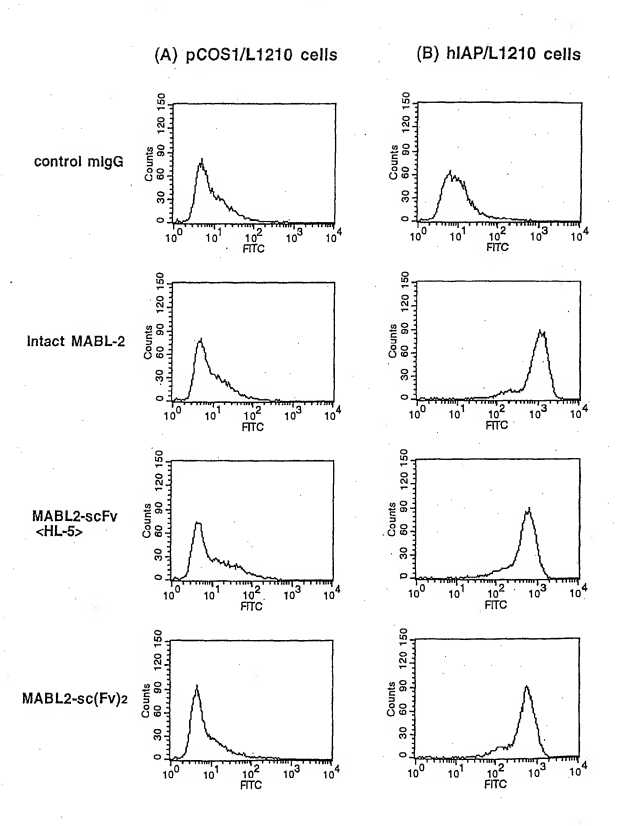












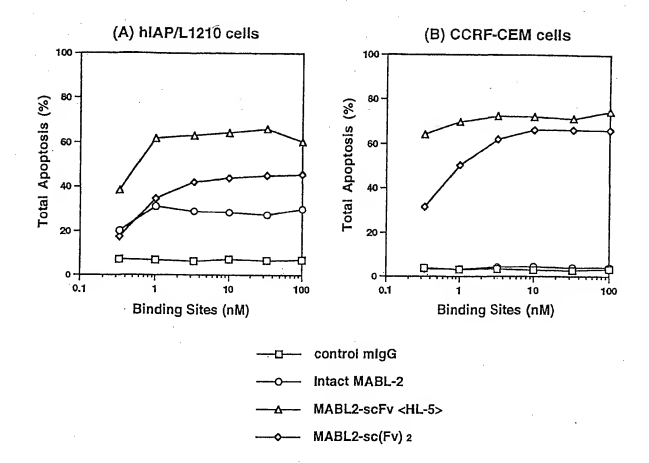


図44

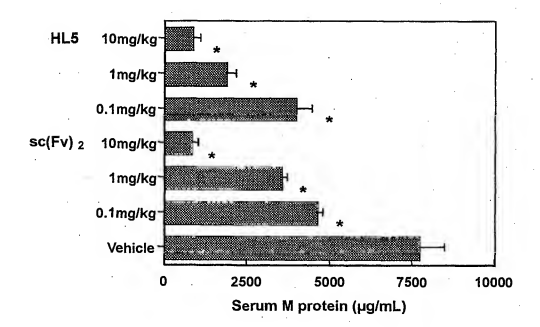


図45

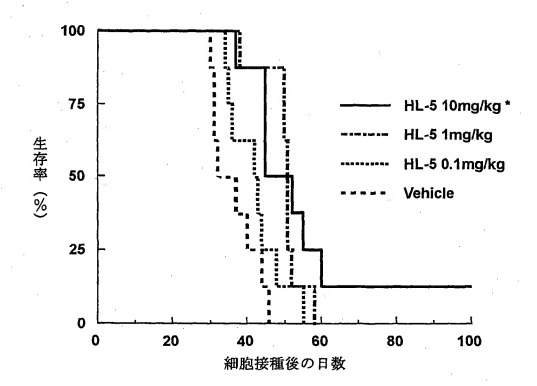
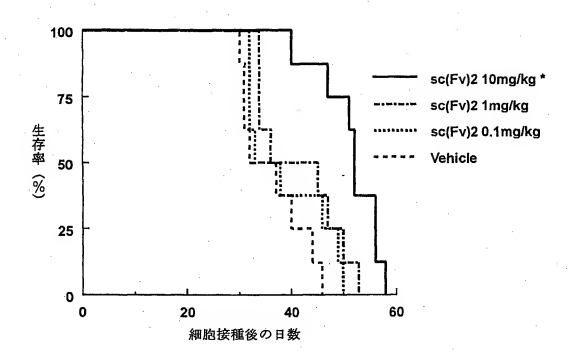


図46



SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA

<120> Apoptosis-inducible polypeptide

<130> FOP-415

<141> 2001-3-12

<150> US 09/523, 095

<151> 2000-3-10

<150> JP2000-115246

<151> 2000-04-17

<150> JP2000-321822

<151> 2000-10-20

<160> 54

⟨210⟩ 1

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 1

ccatcctaat acgactcact ataggge 27

⟨210⟩ 2

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 2

ggatcccggg tggatggtgg gaagatg 27

<210> 3

<211> 28 .

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 3

ggatcccggg ccagtggata gacagatg 28

<210> 4

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 4

ggatcccggg agtggataga ccgatg 26

<210> 5

<211> 394

<212> DNA

<213> Mus

<220>

(22)	l> C1	DS													
(222> (1)(393)															
<22:	3> p(GEM-1	M1L.	1-57	7;si	gnal	pep	tide,	58-	-394	matı	re l	pept	i de	
(400)> 5														
atg	aag	ttg	cct	gtt	agg	ctg	ttg	gtg	ctg	atg	ttc	tgg	att	cct	45
let	Lys	Leu	Pro	Val	Arg	Leu	Leu	Val	Leu	Met	Phe	Trp	Ile	Pro	
				5					10					15	
gcg	tcc	agc	agt	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	90
Ala	Ser	Ser	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	
				20					25					30	
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	135
Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	
				35					40					45	
cag	agc	ctt	cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	180
Gln	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	
				50					55					60	
cta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	225
Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	
				65					70					75	
tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	270
Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	
				80					85					90	
tca	ggg	aca	gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	315
Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	
				95					100					105	
gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	360
\sp	Leu	G1y	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	
				110					115					120	

acg tcc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa c 394 Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

125

130

<210> 6

<211> 409

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(408)

<223> pGEM-M1H. 1-57; signal peptide, 58-409; mature peptide

⟨400⟩ 6

atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca 45 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala

5

10

15

ggt gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg 90 Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu

10

25

30

gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga 135 Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly

35

40

45

tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca 180 Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro

50

55

60

ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp

65

70

75

ggt act aag tac aat gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act 270 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr 80 85 90 tca gag aaa tcc tcc agc gca gcc tac atg gag ctc agc agc ctg 315 Ser Glu Lys Ser Ser Ser Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu 100 105 gcc tct gag gac tct gcg gtc tac tac tgt gca aga ggg ggt tac 360 Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr 110 115 120 tat agt tac gac gac tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc 405 Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser 125 130 135 tca g 409 Ser <210> 7 <211> 394 <212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(393)

<223> pGEM-M2L. 1-57; signal peptide, 58-394; mature peptide

<400> 7

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct 45 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro

15

ggt tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg 90

10

Gly	Ser	Ser	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	
				20					25					30	
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	135
Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	
				35					40					45	
cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	180
Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	
				50					55					60	
ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	225
Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser.	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	
				65					70					75	
tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	270
Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	
				.80					85	•				90	
tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	315
Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	
				95					100					105	
gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	360
Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	
				110					115					120	
acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	c 39	94			
Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys					
				125					130						

<210> 8

<211> 409

<212> DNA

<213> Mus

<22	0>														
<22	1> C	DS													
<22	2> (1)	. (408	3)											
<22	3> p	GEM-I	M2H.	1-5	7;si	gnal	pep	tide,	, 58·	-409	;mat	ure	pept	ide	
<40	0> 8		٠												
atg	gaa	tgg	agc	tgg	ata	ttt	ctc	ttc	ctc	ctg	tca	gga	act	gca	45
Met	G1u	Trp	Ser	Trp	Ile	Phe	Leu	Phe	Leu	Leu	Ser	Gly	Thr	Ala	
				5					10					15	
ggt	gtc	cac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	90
Gly	Val	His	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	G1n	G1n	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	
				20	•				25					30	
gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	135
Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	G1y	
				35					40					45	
tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	180
Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	
				50					5 5					60	
ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	225
Gly	Gln	Gly	Leu	G1u	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	
•				65					70					75	
ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	270
G1y	Thr	Lys	Tyr	Asn	G1u	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
				80					85					90	
tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met.	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360

Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr

110

115

120

tat act tac gac gac tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc 405 Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser

125

130

135

tca g 409

Ser

⟨210⟩ 9

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 9

cccaagette caccatgaag ttgcctgtta gg 32

<210> 10

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 10

cccaagette caccatggaa tggagetgga ta 32

⟨210⟩ 11

<211> 34

<212> DNA

```
<213> Artificial Sequence
```

<220>

<223> PCR primer

<400> 11

cgcggatcca ctcacgtttt atttccagct tggt 34

<210> 12

⟨211⟩ 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 12

cgcggatcca ctcacctgag gagactgtga gagt 34

⟨210⟩ 13

⟨211⟩ 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 13

catgccatgg cgcaggtcca gctgcagcag 30

<210> 14

⟨211⟩ 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 14

accaccact gaggagactg tgagagt 27

<210> 15

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 15

gtctcctcag gtggtggtgg ttcgggt 27

<210> 16

⟨211⟩ 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 16

cacaacatcc gatccgccac cacccga 27

⟨210⟩ 17

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220>

```
<223> PCR primer
```

<400> 17

ggcggatcgg atgttgtgat gacccaa 27

<210> 18

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 18

ccggaattct cattatttat cgtcatcgtc tttgtagtct tttattcca gcttggt 57

<210> 19

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence

<400> 19

5

10

15

<210> 20

<211> 828

<212> DNA

<213> Mus

<22	0>	ı													
<22	1> C	DS													٠
<22	2> (1)	. (82	6)											
<22	3> p	scM1	. MA	BL1-	scFv										
<40	0> 2	0											٠		
atg	aaa	tac	cta	ttg	cct	acg	gca	gcc	gct	gga	ttg	tta	tta	ctc	45
Met	Lys	Tyr	Leu	Leu	Pro	Thr	Ala	Ala	Ala	Gly	Leu	Leu	Leu	Leu	
				, 5					10					15	
gct	gcc	caa	cca	gcc	atg	gcg	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	90
Ala	Ala	Gln	Pro	Ala	`Met	Ala	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	
				20					25					30	
cct	gac	ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	135
Pro	Asp	Leu	Val	Lys	Pro	G1y	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	
				· 35		٠			40					45	
gct	tct	gga	tac	acc	ttc	gtt	aac	cat	gtt	atg	cac	tgg	gtg	aag	180
Ala	Ser	G1y	Tyr	Thr	Phe	Val	Asn	His	Val	Met	His	Trp	Val	Lys	
				50					55					60	
cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	225
Gln	Lys	Pro	G1y	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	
	•			65					70					75	
tac	aat	gat	ggt	act	aag	tac	aat	gag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	270
Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	
				80					85					90	
aca	ctg	act	tca	gag	aaa	tcc	tcc	agc	gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	315
Thr	Leu	Thr	Ser	Glu	Lys	Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	
				95					100					105	
agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tac	tac	tgt	gca	aga	360

Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg

				110					115					120	
ggg	ggt	tac	tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	саа	ggc	acc	act	ctc	405
Gly	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	
				125					130					135	
aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	450
Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	
•		7		140					145					150	
ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	495
31 y	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	
				155					160					165	
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	540
Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	
•				170					175				•	180	,
cag	agc	ctt	cta	çac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	585
31n	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	
				185					190					195	
ta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	630
.eu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	
				200		•			205					210	
tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	675
Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	
				215					220					225	
ca	ggg	aca	gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	720
er	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Va1	Glu	Ala	Glu	
				230					235					240	
at	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	765
sp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	
				245					250					255	

acg tcc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac 810 Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp

260

265

270

gat gac gat aaa taa tga 828 Asp Asp Asp Lys

⟨210⟩ 21

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> ⋅

<223> PCR primer

<400> 21

acgcgtcgac tcccaggtcc agctgcagca g 31

<210> 22

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 22

gaaggtgtat ccagaagc 18

<210> 23

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)...(813)

<223> pCHOM1. MABL1-scFv

<400> 23

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca 45 Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr

5

10

15

ggt gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg 90 Gly Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu

20

25

30

gta aag oot ggg got toa gtg aag atg too tgc aag got tot gga 135 Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly

35

40

45

tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca 180 Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro

50

55

60

ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp

65

70

75

ggt act aag tac aat gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act 270 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr

80

85

90

tca gag aaa tcc tcc agc gca gcc tac atg gag ctc agc agc ctg 315 Ser Glu Lys Ser Ser Ser Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu

95

100

105

gcc tct gag gac tct gcg gtc tac tac tgt gca aga ggg ggt tac 360 Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr

				110					115					120	
tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130					135	
tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	450
Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gl y	Ser	G1y	Gly	Gly	Gly	
				140		•			145					150	
tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	495
Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	
				155					160					165	
ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	cag	agc	ctt	540
Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
				170					175					180	
cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	cta	cag	aag	585
Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	
				185					190					195	
cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	630
Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	
				200			·		205					210	
TTT	TCT	GGG	GTC	CCA	GAC	AGG	TTC	AGT	GGC	AGT	GGA	TCA	GGG	ACA	675
Phe	Ser	G1y	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	
				215					220					225	
gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	G1u	Asp	Leu	Gly	
				230					235	•				240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	tcc	gga	765
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Ser	Gly	
				245					250					255	•

ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat 810 Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 260 265 270 aaa taa tga 819 Lys <210> 24 <211> 828 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(822) <223> pscM2. MABL2-scFv <400> 24 atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc 45 Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu 10 gct gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga 90 Ala Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly 20 25 30 cct gaa ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag 135 Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys 35 40 45 gct tct gga tac acc ttc gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag 180

cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct 225

55

60

Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys

50

	Pro	Tyr	Ile	Tyr	Gly	Ile	Trp	Glu	Leu	Gly	Gln	Gly	Pro	Lys	G1n
	75				٠	70					65				
270	gcc	aag	gac	aag	ttc	aag	gag	aat	tat	aag	act	ggt	gat	aat	tac
	Ala	Lys	Asp	Lys	Phe	Lys	G1u	Asn	Tyr	Lys	Thr	G1y	Asp	Asn	Tyr
	90					85					80				
315	ctc	gac	atg	tac	gcc	aca	acc	tcc	tcc	aaa	gac	tca	act	ctg	act
	Leu	Asp	Met	Tyr	Ala	Thr	Thr	Ser	Ser	Lys	Asp	Ser	Thr	Leu	Thr
	105					100				•	95				
360	aga	gca	tgt	tac	tat	gtc	gcg	tct	gac	gag	tct	gcc	ctg	agc	agc
	Arg	Ala	Cys	Tyr	Tyr	Val	Ala	Ser	Asp	Glu	Ser	Ala	Leu	Ser	Ser
•	120					115	ý				110				
405	ctc	act	acc	ggc	caa	ggc	tgg	gac	gac	tac	act	tat	tac	ggt	ggg
	Leu	Thr	Thr	Gly	Gln	Gly	Trp	Asp	Asp	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Gly	Gly
	135					130					125				
450	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tca	tcc	gtc	aca
	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	G1y	Ser	G1y	Gly	Gly	Gly	Ser	Ser	Val	Thr
	150	0				145					140				
495	ctg	tcc	ctc	cca	agt	caa	acc	atg	gtg	gtt	gat	tcg	gga	ggc	ggt
	Leu	Ser	Leu	Pro	Ser	G1n	Thr	Met	Val	Val	Asp	Ser	Gly	G1y	Gly
	165					160					155		•		
540	agt	tca	aga	tgc	tct	atc	tcc	gcc	caa	gat	gga	ctt	agt	gtc	ct
	Ser	Ser	Arg	Cys	Ser	Ile	Ser	Ala	Gln	Asp	Gly	Leu	Ser	Val	ro
	180					175					170		•		
585	tac	tgg	cat	tta	tat	acc	aag	gga	aat	agt	cac	gtg	ctt	agc	ag
	Tyr	Trp	His	Leu	Tyr	Thr	Lys	G1y	Asn	Ser	His	Va1	Leu	Ser	31n
	195					190					185				
630	gtt	aaa	tac	atc	ctg	ctc	aaa	cca	tct	cag	ggc	cca	aag	cag	tg
	V - 1	1	Τ	T1_	1	1	ī	D	502	G1n	C1 v	Dro	Ive	Gln	611

200

205

210

tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga 675 Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly

215

220

225

tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag 720 Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu

230

235

240

gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 765 Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr

245

250

255

acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac 810 Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp

260

265

270

gat gac gat aaa taa tga 828 Asp Asp Asp Lys

⟨210⟩ 25

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(813)

<223> pCHOM2. MABL2-scFv

<400> 25

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca 45 Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr

ggt	gto	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	ı'cct	gaa	ctg	g 90
Gly	/ Val	l Asp) Ser	Gln	Val	G1n	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	i
				20)				25					30)
gta	aag	g cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	135
Val	. Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	
				. 35					40					45	
tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	сса	180
Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	
		٠		50					55					60	
ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	225
Gly	Gln	Gly	Leu	G1u	Trp	Ile	Gly	Tyr	·Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	
				65		٠			70					75	
ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	270
Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
				80					85					90	
tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
gcc	tct	gag	gac	tct,	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360
Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	
				110					115					120	
at	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
`yr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130					135	
ca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt.	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	450
er	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	
		•		140					145					150	
cg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	495

Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	
				155					160					165	
ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	540
Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
				170					175					180	
gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	585
Val	His	Ser	Asn	Ġ1y	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	
				185					190					195	
cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	630
Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	
				200					205					210	
ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	675
Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	
				215					220					225	
gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	
				230					235					240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	765
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	G1y	
				245					250					255	
ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	gat	810
G1 y	Gly	Thr	Lys	Leu	G1u	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lyṣ	Asp	Asp	Asp	Asp	
				260					265					270	
aaa	taa	tga	819												
Lys															

<210> 26

<211> 456

<21	2> D	NA											•		
<21	3> M	us													
<22	0>						•	0							
<22	1> C	DS										•			
<22	2> (1)	(45	0)											
<22	3> p	CHO-:	shIA	P. S	olub	le h	uman	IAP		. '					
< 4 0	0> 2	6.													
atg	tgg	ccc	ctg	gta	gcg	gcg	ctg	ttg	ctg	ggc	tcg	gcg	tgc	tgc	45
Met	Trp	Pro	Leu	Val	Ala	Ala	Leu	Leu	Leu	Gly	Ser	Ala	Cys	Cys	
			•	5			•		10					15	
gga	tca	gct	cag	cta	cta	ttt	aat	aaa	aca	aaa	tct	gta	gaa	ttc	90
Gly	Ser	Ala	GIn	Leu	Leu	Phe	Asn	Lys	Thr	Lys	Ser	Val	Glu	Phe	
				20					25					30	
acg	ttt	tgt	aat	gac	act	gtc	gtc	att	cca	tgc	ttt	gtt	act	aat	135
Thr	Phe	Cys	Asn	Asp	Thr	Val	Val	Ile	Pro	Cys	Phe	Val	Thr	Asn	
				35					40					45	•
atg	gag	gca	caa	aac	act	act	gaa	gta	tac	gta	aag	tgg	aaa	ttt	180
let	Glu	Ala	G1n	Asn	Thr	Thr	Glu	Val	Tyr	Val	Lys	Trp	Lys	Phe	
				. 50				٠.	55					60	
aaa	gga	aga	gat	att	tac	acc	ttt	gat	gga	gct	cta	aac	aag	tcc	225
_ys	Gly	Arg	Asp	Ile	Tyr	Thr	Phe	Asp	Gly	Ala	Leu	Asn	Lys	Ser	
				65					70					75	
act	gtc	ccc	act	gac	ttt	agt	agt	gca	aaa	att	gaa	gtc	tca.	caa	270
lhr	Val	Pro	Thr	Asp	Phe	Ser	Ser	Ala	Lys	Ile	Glu	Val	Ser	Gln	
				80					85.					90	

95 100 105

tta cta aaa gga gat gcc tct ttg aag atg gat aag agt gat gct 315

Leu Leu Lys Gly Asp Ala Ser Leu Lys Met Asp Lys Ser Asp Ala

gtc tca cac aca gga aac tac act tgt gaa gta aca gaa tta acc 360 Val Ser His Thr Gly Asn Tyr Thr Cys Glu Val Thr Glu Leu Thr

110

115

120

aga gaa ggt gaa acg atc atc gag cta aaa tat cgt gtt gtt tca 405 Arg Glu Gly Glu Thr Ile Ile Glu Leu Lys Tyr Arg Val Val Ser

125

130

135

tgg ttt tct cca aat gaa aat gac tac aag gac gac gat gac aag 450 Trp Phe Ser Pro Asn Glu Asn Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys

140

145

150

tga tag 456

<210> 27

(211) 46

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 27

ggaattccat atgcaagtgc aacttcaaca gtctggacct gaactg 46

⟨210⟩ 28

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 28

ggaattetea ttattttatt teeagettgg t 31.

<21	0> 2	9													
<21	1> 7	41													
<21	2> Di	NA			٠		•								
<21	3> M	us													
<22	0>														
<22	1> C	DS					•								
<22	2> (1)	. (73	5)											
<22	3> p	scM2	DEmO	2. M	ABL2	-scF	v								
<40	0> 29	9													
atg	caa	gtg	caa	ctt	caa	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	cct	45
Met	Gln	Val	Gln	Leu	G1n	G1n	Ser	G1y	Pro	Glu	Leu	Va1	Lys	Pro	
				5					10					15	
ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	90
Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
				20		•			25					30	
gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	135
Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	G1y	Gln	Gly	
				35					40					45	
ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	180
Leu	G1u	Trp	Ile	G1y	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	
				50					55					60	
tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	225
Tyr	Asn _.	G1u	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	
				65					70					75	
tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	270
Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	

85

90

80

gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	315
Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	G1y	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	
			•	95					100					105	
gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	360
Asp	Asp	Trp	Gly	G1n	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	
				110					115					120	
ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	405
31y	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	
				125					130					135	
gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	450
/al	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	G1y	Asp	
				140					145					150	
caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	495
Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	
				155					160					165	
at	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	540
lsn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
				170					175					180	
ct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	585
er	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	
				185					190					195	
tc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	630
'al	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	G1y	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	
				200					205					210	
tc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	675
eu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	
				215					220					225	
~~	ta+	000	201	000	+	~++		+							700

Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr 230 235 235 240

aag ctg gaa ata aaa taa tga 741 Lys Leu Glu Ile Lys

⟨210⟩ 30

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 30

cagacagtgg ttcaaagt 18

<210> 31

<211> 72

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 31

cgcgtcgacc gatccgccac cacccgaacc accaccacc gaaccaccac cacctttat 60 ttccagcttg gt 72

<210> 32

<211> 1605

<212> DNA

<213> Mus

<22	0>	٠													
<22	1> C	DS													
<22	2> (1)	. (15	99)											
<22	g <8	CHOM	2 (Fv) 2.	MABL	2-sc	(Fv)	2				•			
<40	0> 3	2	•												
atg	gga	tgg	agc	tgt	atc	atc	ctc	ttc	ttg	gta	gca	aca	gct	aca	45
Met	Gly	Trp	Ser	Cys	Ile	Ile	Leu	Phe	Leu	Val	Ala	Thr	Ala	Thr	
				5					10					15	
ggt	gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	90
Gly	Val	Asp	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	
				20					25					30	
gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	135
Va1	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Va1	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	
				35					40					45	
tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	180
Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	
				50					55					60	
ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	225
Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	
				65					70					75	
ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	270
31 y	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
				80					85					90	
tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
зсс	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360
lla	Ser	G111	Asn	Ser	Ala	Va I	Tur	Tur	Cve	41a	Ara	G1 v	G1 _v	Ture	

				. 110					115					120	
tat	act	tac	gad	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130			•		135	
tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	450
Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	Gly	
				140					145	i				150	
tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	495
Ser	Asp	Va1	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	
				155					160					165	
ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	540
Leu	G1y	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
				170					175					180	
gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	585
/al	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	
				185					190					195	
ca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	630
ro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	
				200				* .	205					210	
tt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	675
he	Ser	G1y	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	
				215					220					225	
at	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
sp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	
				230					235					240	
tt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	765
al	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	
				245					250					255	

RRR	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	810
Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Gly	Gly	Gly	G1y	Ser	Gly	Gly	
				260					265					270	
ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	858
Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Val	Asp	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	
				275					280					285	
cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	900
Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	
				290					295					300	
atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	945
Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	
			,	305					310					315	
cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	990
His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	G1u	Trp	Ile	Gly	
				320					325					330	
tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	1035
Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	
				335	•				340					345	
aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	1080
Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	
				350					355					360	
tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	1125
ſyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	
				365					370					375	
tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	1170
ſyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	
				380					385					390	
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	1215

Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	G1 y	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	
				395		•			400					405	
ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	1260
Gly	G1y	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	
				410					415					420	
cca	ctc	tcc	ctg.	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	1305
Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	
		·		425					430					435	
tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	1350
Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	
		•		440					445					450	
tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	1395
Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	'Pro	Lys	Leu	Leu	
				455					460					465	
atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	1440
[]e	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	G1y	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	
				470					475					480	
agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	1485
Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	
				485					490					495	,
gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	1530
/al	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	G1n	Ser	Thr	
				500					505					510	
at	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	1575
lis	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	
				515					520					525	
ac	tac	aaa	gac	gat	gac	gat	aaa	taa	tga	1605	5	-			
sp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys								

530

⟨210⟩ 33

⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 33

tgaggaattc ccaccatggg atg 33

⟨210⟩ 34

⟨211⟩ 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 34

cacgacgtca ctcgagactg tgagagtggt gccttggccc 40

⟨210⟩ 35

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

⟨400⟩ 35

agtctcgagt gacgtcgtga tgacccaaag tccactctcc 40

```
<210> 36
```

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 36

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt c 31

<210> 37

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 37

cgcgtaatac gactcactat ag 22

⟨210⟩ 38

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 38

gcaattggac ctgttttatc tcgagcttgg tccccctcc gaacgt 46

```
<210> 39
```

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 39

gctcgagata aaacaggtcc aattgcagca gtctggacct gaact 45

<210> 40

<211> 60

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 40

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt ctttgtagtc tgaggagact gtgagagtgg 60

<210> 41

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 41

gactgaattc ccaccatgaa gttgcctgtt ag 32

⟨210⟩ 42

```
<211> 40
```

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 42

cagtctcgag tggtggttcc gacgtcgtga tgacccaaag 40

⟨210⟩ 43

⟨211⟩ 43

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 43

cagtctcgag tggtggtggt tccgacgtcg tgatgaccca aag 43

⟨210⟩ 44

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 44

cagtetegag tggtggtggt ggtteegaeg tegtgatgae ecaaag 46

<210> 45

<211> 49

```
<212> DNA
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 45

cagtctcgag tggtggtggt ggtggttccg acgtcgtgat gacccaaag 49

<210> 46

<211> 52

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 46

cagtctcgag tggtggtggt ggtggtggtt ccgacgtcgt gatgacccaa ag 62

<210> 47

⟨211⟩ 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 47

ggccgcatgt tgtcacgaat 20

<210> 48

<211> 780

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(768)

<223> CF2HL-0/pCOS1. MABL2-scFv(HL-0>

<400> 48

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt gtc 51
MET Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly Val

5

10

15

gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag cct ggg 102 Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly

20

25

30

gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc gct aac cat 153 Ala Ser Val Lys MET Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His

35

40

45

50

gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga 204 Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly

55

60

65

tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac 255 Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp

70

75

80

85

aag gcc act ctg act tca gac aaa tcc tcc acc aca gcc tac atg gac ctc 306 Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu

90

95

100

age age ctg gee tet gag gae tet geg gte tat tae tgt gea aga ggg ggt 357 Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly

105

110

115

tac tat act tac gac gac tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcg agt 408

Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 120 125 130 135 gac gtc gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg cct gtc agt ctt gga gat 459 Asp Val Val MET Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu Gly Asp 140 145 150 caa gcc tcc atc tct tgc aga tca agt cag agc ctt gtg cac agt aat gga 510 Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly 155 160 165 170 aag acc tat tta cat tgg tac ctg cag aag cca ggc cag tct cca aaa ctc 561 Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu 175 180 ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt 612 Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser 190 195 200 ggc agt gga tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct 663 Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu MET Ile Ser Arg Val Glu Ala 205 210 215 220 gag gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg 714 Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr 225 230 235 ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat 765 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp 240 245 250 255 aaa taa tga gga tcc 780 Lys

<210> 49

<211> 45

```
<212> DNA
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 49

caagctcgag ataaaatccg gaggccaggt ccaattgcag cagtc 45

<210> 50

<211> 48

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 50

caagetegag ataaaateeg gaggtggeea ggteeaattg cageagte 48

<210> 51

<211> 51

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 51

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg ceaggteeaa ttgeageagt c 51

<210> 52

<211> 54

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 52

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg tggceaggte caattgeage agte 54

<210> 53

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 53

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg tggtggccag gtecaattge ageagte 57

⟨210⟩ 54

<211> 780

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)... (768)

<223> CF2LH-0/pCOS1. MABL2-scFv<LH-0>

<400> 54

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct ggt tcc 51 MET Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu MET Phe Trp Ile Pro Gly Ser

5

10

15

age agt gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg cct gtc agt ctt 102

Ser	Ser	Asp	Val	Val	MET	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	
		20					25					30			•		-
gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	153
G1y	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	
35					40					45			•		50		
aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	204
Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	
			55					60					65				
aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	255
Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	
	70					75					80					85	•
ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	306
Phe	Ser	Gly	Ser	G1y	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	MET	Ile	Ser	Arg	Val	
				90					95	:				100			
gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	357
Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	G1y	Va1	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	
		105			•		110					115					
tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctc	gag	ata	aaa	cag	gtc	caa	ttg	cag	408
ſyr	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	
120					125		•			130		-	٠		135		
cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	459
31n	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	MET	Ser	Cys	
			140					145				·	150				
aag	gct.	tct	gga	tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	510
_ys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	G1n	
	155					160					165					170	
aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	561
vs	Pro	Glv	G1n	G1v	Leu	Glu	Trp	He	G1 v	Tvr	Tle	Tvr	Pro	Tvr	Asp	Asn	

175 180 185 ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac 612 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp 190 195 200 aaa too too acc aca goo tac atg gac otc agc agc otg goo tot gag gac 663 Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp 205 210 215 220 tct gcg gtc tat tac tgt gca aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg 714 Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp 225 230 ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tca gac tac aaa gac gat gac gat 765 Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 240 245 250 255 aaa taa tga gga tcc 780

Lys

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/01912

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12N15/12, C07K16/18, A61K39/395, A61K38/03, A61P35/02							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELD	S SEARCHED							
Minimum d Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12N15/12, C07K16/18, A61K39/395, A61K38/03, A61P35/02							
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such docum	nents are included	in the fields searched				
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields aearched							
	ata base consulted during the international search (namusus/MEDLINE/BIOSIS (STN)	e of data base and, whe	re practicable, sear	rch terms used)				
	asProt/PIR/Geneseq			•				
	ank/EMBL/DDBJ/GeneSeq		•					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevan	nt passages	Relevant to claim No.				
PX	WO, 00/53634, Al (Chugai Seiyal	ku Kabushiki K	aisha),	1-16				
	14 September, 2000 (14.09.00), Claims; Figs. 4 to 6; working	overmole 5						
	(Family: none)	exampte 5		=				
х	WO, 99/12973, A1 (Chugai Seiya) 18 March, 1999 (18.03.99),		1,2,12-15					
Y	Figs. 23, 24, 27 to 29; working & AU, 9890028, A1 & JP, 11-1 & EP, 1035132, A1		5	3-11,16				
х	Mateo, V. et al., "CD47 ligation caspase-independent cell death	on induces 1,2,12-15						
Y	leukemia", Nature Medicine, (November, 199	, and the second		3-11,16				
	pages 1277 to 1284 abstract; page 1279, left column line 3; Fig. 3	, line 6 to rig	ht column,					
		•		·				
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family	y annex.					
"A" docum	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	priority date and n	ot in conflict with the	mational filing date or e application but eited to				
	document but published on or after the international filing	understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
special "O" docume	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such						
	ent published prior to the international filing date but later priority date claimed	eombination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
	actual completion of the international search lay, 2001 (18.05.01)	Date of mailing of the international search report 29 May, 2001 (29.05.01)						
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer						
Facsimile N	0.	Telephone No.						

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/01912

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No. 1-16		
Y	Petersen, R. D. et al., "CD47 signals T cell death", J. Immunol. (15 June, 1999), Vol. 162, No. 12, pages 7031-7040 abstract; page 7032, right column, Par. No. [0002] to page 7033, left column, Par. No. [0001]			
Y	US, 4946778, A (Genex Corporation), 07 August, 1990 (07.08.90), Full text & US, 5260203, A & US, 5455030, A & US, 5869620, A & US, 5518889, A	1-16		
*	& US, 5534621, A			
A	EP, 903149, Al (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 24 March, 1999 (24.03.99), Claims & JP, 9-295999, A & WO, 97/32601, Al	1-16		
		,		
		· .		
	-			
		t .		
		···		
·				

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl7 C12N15/12, C07K16/18, A61K39/395, A61K38/03, A61P35/02 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) C12N15/12, C07K16/18, A61K39/395, A61K38/03, A61P35/02 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS/MEDLINE/BIOSIS (STN) SwissProt/PIR/Geneseq Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 WO, 00/53634, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), PX 1-16 14.9月.2000(14.09.00),請求の範囲,図4-6,実施例5参照, ファミリーなし WO, 99/12973, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), X 1, 2, 12–15 18.3月.1999(18.03.99),図23,24,27-29,実施例4,5参照 Y & AU, 9890028, A1 & JP, 11-155569, A & EP, 1035132, A1 3-11, 16 ▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。 │ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公安された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 29.05.01 18.05.01 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 9639 4 B 日本国特許庁(ISA/JP) 新留 豊 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C (続き) 関連すると認められる文献								
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号						
Х	Mateo, V. et al., 'CD47 ligation induces caspase-independent	1, 2, 12-15						
_	cell death in chronic lymphocytic leukemia'	*						
Y	Nature Medicine (1999 Nov), Vol. 5, No. 11, pp. 1277-84 要約,第1279頁左欄第6行-右欄第3行,図3参照	3-11, 16						
Y	Pettersen, R. D. et al., 'CD47 signals T cell death' J. Immunol. (1999 Jun 15) Vol.162, No.12, pp.7031-40 要約, 第7032頁右欄第2段落一第7033頁左欄第1段落参照	1–16						
Y .	US, 4946778, A (Genex Corp.), 7.8月.1990 (07.08.90), 全文参照 & US, 5260203, A & US, 5455030, A & US, 5869620, A & US, 5518889, A & US, 5534621, A	1-16						
A	EP, 903149, A1 (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 24.3月.1999 (24.03.99),請求の範囲参照 & JP, 9-295999,A & WO, 97/32601,AI	1–16						
	*							
•								
		·						